# POWERED BY Dialog

DL

New phenylalanine integrin inhibitors - useful in treatment of cardiac and circulatory disorders, tumours, osteoporosis, inflammation, infection etc.

Patent Assignee: MERCK PATENT GMBH

Inventors: ANZALI S; DIEFENBACH B; FITTSCHEN C; GOODMAN S; MARZ J; RADDATZ P;

WIESNER M; MAERZ J; GOODMAN S L; SOHEILA A

# **Patent Family**

Patent Number	Kind	Date	<b>Application Number</b>	Kind	Date	Week	Туре
DE 19654483	A1	19980102	DE 1054483	A	19961227	199806	В
WO 9800395	<b>A</b> 1	19980108	WO 97EP3275	Α	19970623	199808	
AU 9733430	A	19980121	AU 9733430	A	19970623	199825	
ZA 9705689	A	19980527	ZA 975689	Α	19970626	199827	
NO 9806090	A	19981223	WO 97EP3275	A	19970623	199914	
			NO 986090	A	19981223	-	
CZ 9804249	A3	19990317	WO 97EP3275	A	19970623	199917	
			CZ 984249	A	19970623	-	
EP 907637	A1	19990414	EP 97929258	A	19970623	199919	
			WO 97EP3275	A	19970623	-	
SK 9801768	A3	19990507	WO 97EP3275	A	19970623	199926	
			SK 981768	A	19970623		
CN 1223637	A	19990721	CN 97195896	A	19970623	199947	
BR 9709953	A	19990810	BR 979953	A	19970623	199953	
			WO 97EP3275	A	19970623		
TW 372232	Α	19991021	TW 97108944	A	19970625	200036	
MX 9810586	A1	19990901	MX 9810586	A	19981211	200067	
JP 2000516575	W	20001212	WO 97EP3275	A	19970623	200101	
			JP 98503812	A	19970623		
KR 2000022190	Α	20000425	WO 97EP3275	A	19970623	200105	
			KR 98710608	A	19981224		

Priority Applications (Number Kind Date): DE 1025929 A ( 19960628)

### **Patent Details**

Patent	Kind	Language	Page	Main IPC	Filing Notes
DE 19654483	A1		22	C07C-311/20	

WO 9800395	A1	G	55	C07C-311/06	
Designated States FI GB GE GH HU I NZ PL PT RO RU S	IL IS JP K	E KG KP K	R KZ LK LR	LS LT LU LV M	CA CH CN CZ DE DK EE ES D MG MK MN MW MX NO YU
Designated States	(Regional)	: AT BE CI	H DE DK ES F	FI FR GB GR IE I	T LU MC NL PT SE
AU 9733430	A			C07C-311/06	Based on patent WO 9800395
ZA 9705689	A		63	C07C-000/00	
NO 9806090	A			C07C-311/06	
CZ 9804249	A3			C07C-311/06	Based on patent WO 9800395
EP 907637	A1	G		C07C-311/06	Based on patent WO 9800395
Designated States ( SE SI	(Regional)	: AT BE CI	I DE DK ES F	I FR GB GR IE I	T LI LT LU LV MC NL PT
SK 9801768	A3			C07C-311/06	
CN 1223637	A			C07C-311/06	
BR 9709953	A			C07C-311/06	Based on patent WO 9800395
TW 372232	A			C07C-311/00	
MX 9810586	A1			C07C-311/06	<u></u>
JP 2000516575	W		53	C07C-311/06	Based on patent WO 9800395
KR 2000022190	A			C07C-311/06	Based on patent WO 9800395

### Abstract:

DE 19654483 A

N-Sulphonyl-phenylalanine derivatives (I) and their salts are new: X = direct bond; alkylene; arylene; 4-8C cycloalkylene; or heterocycloalkylene with 1-3 N, O and/or S atoms optionally mono-, di- or trisubstituted by A, oxo and/or R4; Y, Z = direct bond; alkylene; O; S; NH; CO; CONH; NHCO; CS; SO2NH; NHSO2; CA=CA'; or -C triple bond C-; provided at least 1 of X, Y and Z is CH2; R1 = Q-C (NH)-; Q-C(NH)-NH-; NH-CH2-R6; NH-R6; NH-C(NH)-NH-R6; or R6; Q = NH2 optionally carrying a conventional amino protecting group or optionally mono-, di- or trisubstituted by A, Ar or R5; R2 = A; Ar; or aralkylene; R3 = H or A; R4 = H; halo; OA; NHA; NAA'; -NH-acyl; -O-acyl; CN; NO2; SA; SO2A; SO2A; SO2Ar; or SO3H; R5 = alkanoyl or cycloalkanoyl with 1-18C with 1-3 CH2 groups optionally replaced by N, O and/or S; Ar-CO-; or Ar-alkylene-CO-; A, A' = H or alkyl or cycloalkyl with 1-15C optionally mono-, di- or trisubstituted by R4 and optionally containing N, O and/or S in place of 1-3 CH 2 groups; Ar = mono- or bicyclic aryl optionally mono-, di- or trisubstituted by A and/or R4 and optionally containing 1-4 N, O and/or S atoms; R6 = mono- or bicyclic heterocycle with 1-4 N, O and/or S atoms and optionally mono-, di- or trisubstituted by halo, A, COA, OH, CN, COOH, COOA, CONH2, NO2, =NH or =O; halo = F; Cl; Br; or I.

USE - (I) are integrin inhibitors, especially adhesion receptor antagonists for vitronectin receptor alpha v

beta 3, useful in human and veterinary medicine for the prophylaxis and treatment of arteriosclerosis, inflammation, stroke, angina, tumours, osteoporosis, diabetic retinopathy, macular degeneration, ocular histoplasmosis, myopia, rheumatoid arthritis, osteoarthritis, rubeotic glaucoma, ulcerative colitis, Crohn's disease, atherosclerosis, psoriasis, restenosis following angioplasty, viral, bacterial and fungal infections and kidney failure. They are also effective in promoting wound healing.

Preferred daily dose is 0.01-2 mg/kg.

Derwent World Patents Index © 2004 Derwent Information Ltd. All rights reserved. Dialog® File Number 351 Accession Number 11636975



# 19 BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND

# © Offenlegungsschrift ® DE 196 54 483 A 1



(6) Int. Cl.<sup>6</sup>: C 07 C 311/20

C 07 C 311/14 C 07 C 311/13 C 07 C 303/36 A 61 K 31/195 A 61 K 31/18 A 61 K 31/21



**DEUTSCHES PATENTAMT** 

 ② Aktenzeichen:
 196 54 483.1

 ② Anmeldetag:
 27. 12. 96

 ③ Offenlegungstag:
 2. 1. 98

(8) Innere Priorität:

196 25 929.0

28.06.96

(71) Anmelder:

Merck Patent GmbH, 64293 Darmstadt, DE

② Erfinder:

Soheila, Anzahli, Dr., 64342 Seeheim-Jugenheim, DE; Diefenbach, Beate, Dr., 64289 Darmstadt, DE; Fittschen, Claus, Dr., 64407 Fränkisch-Crumbach, DE; Goodman, Simon, Dr., 64287 Darmstadt, DE; März, Joachim, Dr., 64521 Groß-Gerau, DE; Raddatz, Peter, Dr., 64342 Seeheim-Jugenheim, DE; Wiesner, Matthias, Dr., 55128 Mainz, DE

(54) Phenylalanin-Derivate

(5) Verbindungen der Formel 1

$$R^{1}$$
  $X$   $Y$   $Z$   $HN$   $O$   $R^{2}$   $R^{2}$ 

worin

X, Y, Z, R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung haben, mit der Maßgabe, daß mindestens ein Element ausgewählt aus der Gruppe X, Y, Z CH<sub>2</sub> sein muß, sowie deren physiologisch unbedenklichen Salze können als Integrin-Inhibitoren insbesondere zur Prophylaxe und Behandlung von Erkrankungen des Kreislaufs, bei Thrombose, Herzinfarkt, koronaren Herzerkrankungen, Arteriosklerose, Osteoporose, bei pathologischen Vorgängen, die die durch Angiogenese unterhalten oder propagiert werden und in der Tumortherapie verwendet werden.

### Beschreibung

Die Erfindung betrifft Verbindungen der Formel I

10

WOLID

15

X fehlt, Alkylen, Arylen, Cycloalkylen mit 4-8 C-Atomen oder unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch A, Oxo und/oder R4 substituiertes Heterocycloalkylen mit 1 bis 3 N-, O- und/oder S-Atomen,

Y, Z jeweils unabhängig voneinander fehlt, Alkylen, O, S, NH, C(=0), CONH, NHCO, C(=S), SO₂NH, NHSO₂,

CA = CA' oder - C = C -

 $R^1$   $H_2N-C(=NH)$  oder  $H_2N-(C=NH)-NH$ , wobei die primären Aminogruppen auch mit konventionellen Aminoschutzgruppen versehen sein können, oder ein-, zwei- oder dreifach durch A, Ar oder R<sup>5</sup> substituiert sein können,  $NH-CH_2-R^6$ ,  $NH-R^6$ ,  $NH-C(=NH)-NH-R^6$  oder  $R^6$ , R<sup>2</sup> A, Ar oder Aralkylen,

R<sup>3</sup> H oder A,

R<sup>4</sup> H, Hal, OA, NHA, NAA', —NH—Acyl, —O—Acyl, CN, NO<sub>2</sub>, SA, SOA, SO<sub>2</sub>A, SO<sub>2</sub>Ar oder SO<sub>3</sub>H, R<sup>5</sup> Alkanoyl oder Cycloalkanoyl mit 1—18 C-Atomen, worin eine, zwei- oder drei Methylengruppen durch N, O und/oder S ersetzt sein können, Ar—CO— oder Ar-Alkylen—CO—,

A, A' jeweils unabhängig voneinander H oder unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch R4 substituiertes Alkyl oder Cycloalkyl mit 1-15 C-Atomen und worin eine, zwei- oder drei Methylengruppen durch N, O und/oder S ersetzt sein können,

Ar unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch A und/oder R4 substituiertes ein- oder zweikerniges aromatisches Ringsystem mit 0, 1, 2, 3 oder 4 N-, O- und/oder S-Atomen,

R<sup>8</sup> einen ein- oder zweikernigen Heterocyclus mit 1 bis 4 N-, O- und/oder S-Atomen, der unsubstituiert oder ein-, zwei- oder dreifach durch Hal, A, Acyl, OH, CN, COOH, COOA, CONH<sub>2</sub>, NO<sub>2</sub>, =NH oder =O substituiert sein kann,

Hal F, Cl, Br oder I

bedeuten,

mit der Maßgabe, daß mindestens ein Element ausgewählt aus der Gruppe X, Y, Z CH2 sein muß, sowie deren physiologisch unbedenklichen Salze.

Ahnliche Verbindungen sind z. B. aus EP 0478 363, EP 0478 328, WO 94/12181 und WO 95/32710 bekannt.

Der Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, neue Verbindungen mit wertvollen Eigenschaften aufzufinden, insbesondere solche, die zur Herstellung von Arzneimitteln verwendet werden können.

Es wurde gefunden, daß die Verbindungen der Formel I und ihre Salze bei guter Verträglichkeit sehr wertvolle. pharmakologische Eigenschaften besitzen. Vor allem wirken sie als Integrin-Inhibitoren, wobei sie insbesondere die Wechselwirkungen der av-Integrin-Rezeptoren mit Liganden hemmen. Besondere Wirksamkeit zeigen die Verbindungen im Fall der Integrine ανβ3 und ανβ5. Ganz besonders wirksam sind die Verbindungen als Adhäsionsrezeptor-Antagonisten für den Vitronectin-Rezeptor α<sub>ν</sub>β<sub>3</sub>. Diese Wirkung kann z. B. nach der Methode nachgewiesen werden, die von J.W. Smith et al. in J. Biol. Chem. 265, 11008-11013 und 12267-12271 (1990) beschrieben wird.

Die Inhibierung der Vitronectin-Bindung an Rezeptoren wurde für einige repräsentative Verbindungen der Formel I experimentell bewiesen. Die pharmakologischen Testdaten sind in Tabelle I und II zusammengefaßt.

B. Felding-Habermann und D.A. Cheresh beschreiben in Curr. Opin. Cell. Biol. 5 864 (1993) die Bedeutungen der Integrine als Adhäsionsrezeptoren für die unterschiedlichsten Phänomene und Krankheitsbilder, speziell in Bezug auf den Vitronectinrezeptor  $\alpha_{\nu}\beta_{3}$ .

Die Abhängigkeit der Entstehung von Angiogenese von der Wechselwirkung zwischen vaskulären Integrinen und extrazellulären Matrixproteinen ist von P.C. Brooks, R.A. Clark und D.A. Cheresh in Science 264, 569-71(1994) beschrieben.

Die Möglichkeit der Inhibierung dieser Wechselwirkung und damit zum Einleiten von Apoptose (programmierter Zelltod) angiogener vaskulärer Zellen durch ein cyclisches Peptid ist von P.C. Brooks, A.M. Montgomery, M. Rosenfeld, R.A. Reisfeld, T.-Hu, G. Klier und D.A. Cheresh in Cell 79 115764 (1994) beschrieben.

Der experimentelle Nachweis, daß auch die erfindungsgemäßen Verbindungen die Anheftung von lebenden Zellen auf den entsprechenden Matrixproteinen verhindern und dementsprechend auch die Anheftung von Tumorzellen an Matrixproteine verhindern, kann in einem Zelladhäsionstest erbracht werden, der analog der Methode von F. Mitjans et al., J. Cell Science 108, 2825—2838 (1995) durchgeführt wird.

P.C. Brooks et al. beschreiben in J. Clin. Invest 96 1815—1822 (1995) ανβ3-Antagonisten zur Krebsbekämpfung und zur Behandlung tumorinduzierter angiogener Krankheiten.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I können daher als Arzneimittelwirkstoffe insbesondere

zur Behandlung von Tumorerkrankungen, Osteoporosen, osteolytischen Erkrankungen sowie zur Unterdrükkung der Angiogenese eingesetzt werden.

Verbindungen der Formel I, die die Wechselwirkung von Integrinrezeptoren und Liganden, wie z. B. von Fibrinogen an den Fibrinogenrezeptor (Głycoprotein IIb/IIIa) blockieren, verhindern als GPIIb/IIIa-Antagonisten die Ausbreitung von Tumorzellen durch Metastase. Dies wird durch folgende Beobachtungen belegt: Die Verbreitung von Tumorzellen von einem lokalen Tumor in das vaskuläre System erfolgt durch die Bildung von Mikroaggregaten (Mikrothromben) durch Wechselwirkung der Tumorzellen mit Blutplättchen. Die Tumorzellen sind durch den Schutz im Mikroaggregat abgeschirmt und werden von den Zellen des Immunsystems nicht erkannt.

Die Mikroaggregate können sich an Gefäßwandungen festsetzen, wodurch ein weiteres Eindringen von 10 Tumorzellen in das Gewebe erleichtert wird. Da die Bildung der Mikrothromben durch Fibrinogenbindung an die Fibrinogenrezeptoren auf aktivierten Blutplättchen vermittelt wird, können die GPIIa/IIIb-Antagonisten als wirksame Metastase-Hemmer angesehen werden.

Verbindungen der Formel I hemmen neben der Bindung von Fibrinogen, Fibronectin und des Willebrand-Faktors an den Fibrinogenrezeptor der Blutplättchen auch die Bindung weiterer adhäsiver Proteine, wie Vitronectin, Kollagen und Laminin, an die entsprechenden Rezeptoren auf der Oberflache verschiedener Zelltypen. Sie verhindern insbesondere die Entstehung von Blutplättchenthromben und können daher zur Behandlung von Thrombosen, Apoplexie, Herzinfarkt, Entzündungen und Arteriosklerose eingesetzt werden.

Die Eigenschaften der Verbindungen können auch nach Methoden nachgewiesen werden, die in der EP-A1-0 462 960 beschrieben sind. Die Hemmung der Fibrinogenbindung an den Fibrinogenrezeptor kann nach der 20 Methode nachgewiesen werden, die in der EP-A1-0 381 033 angegeben ist.

Der experimentelle Nachweis, daß auch die erfindungsgemäßen Verbindungen die Inhibierung der Fibrinogen-Bindung an den entsprechenden Rezeptoren blockieren, wurde für einige repräsentative Verbindungen der Formel I experimentell bewiesen. Die pharmakologischen Testdaten sind in Tabelle III zusammengefaßt.

Die thrombozytenaggregationshemmende Wirkung läßt sich in vitro nach der Methode von Born (Nature 25 4832, 927—929,1962) nachweisen.

Gegenstand der Erfindung sind demgemäß Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 und/oder ihrer physiologisch unbedenklichen Salze zur Herstellung eines Arzneimittels zur Verwendung als Integrin-Inhibitoren. Gegenstand der Erfindung sind insbesondere Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 und/oder ihrer unbedenklichen Salze, worin R<sup>2</sup> die Bedeutung Campher-10-yl hat, zur Herstellung eines Arzneimittels zur 30 Bekämpfung von pathologisch angiogenen Erkrankungen, Tumoren, Osteoporose, Entzündungen und Infektionen.

Die Verbindungen der Formel I können als Arzneimittelwirkstoffe in der Human- und Veterinärmedizin eingesetzt werden, zur Prophylaxe und/oder Therapie von Thrombose, myocardialem Infarkt, Arteriosklerose, Entzündungen, Apoplexie, Angina pectoris, Tumorerkrankungen, osteolytischen Krankheiten wie Osteoporose, pathologisch angiogenen Krankheiten wie z. B. Entzündungen, ophthalmologischen Krankheiten, diabetischer Retinopathie, makularer Degeneration, Myopia, okularer Histoplasmose, rheumatischer Arthritis, Osteoarthritis, rubeotischem Glaukom, ulcerativer Colitis, Morbus Crohn, Atherosklerose, Psoriasis, Restenose nach Angioplastie, viraler Infektion, bakterieller Infektion, Pilzinfektion, bei akutem Nierenversagen und bei der Wundheilung zur Unterstützung der Heilungsprozesse.

Die Verbindungen der Formel I können als antimikrobiell wirkende Substanzen bei Operationen eingesetzt werden, wo Biomaterialien, Implantate, Katheter oder Herzschrittmacher verwendet werden. Dabei wirken sie antiseptisch. Die Wirksamkeit der antimikrobiellen Aktivität kann durch das von P.Valentin-Weigund et al., in Infection and Immunity, 2851—2855 (1988) beschriebene Verfahren nachgewiesen werden.

Gegenstand der Erfindung ist ferner ein Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel I nach 45 Anspruch 1 sowie ihrer Salze, dadurch gekennzeichnet,

a) daß man eine Verbindung der Formel I aus einem ihrer funktionellen Derivate durch Behandeln mit einem solvolysierenden oder hydrogenolysierenden Mittel in Freiheit setzt, oder

50

b) daß man eine Verbindung der Formel II

$$R^{4}$$
 $NH_{2}$ 
 $II$ 

worin R<sup>1</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup>, X, Y und Z die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben, mit einer Verbindung der Formel III

$$R^2-SO_2-L$$
 III

worin

R<sup>2</sup> die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung hat und L Cl, Br, I, OH oder eine reaktionsfähig veresterte

OH-Gruppe bedeutet,

umsetzt,

oder

c) daß man einen Ester der Formel I verseift,

ode

d) daß man einen Rest R<sup>1</sup> und/oder R<sup>3</sup> in einen anderen Rest R<sup>1</sup> und/oder R<sup>3</sup> umwandelt, und/oder

e) daß man eine basische oder saure Verbindung der Formel I durch Behandeln mit einer Säure oder Base in eines ihrer Salze überführt.

10

5

Die Verbindungen der Formel I besitzen mindestens ein chirales Zentrum und können daher in mehreren stereoisomeren Formen auftreten. Alle diese Formen (z. B. D- und L-Formen) und deren Gemische (z. B. die DL-Formen) sind in der Formel I eingeschlossen.

In die erfindungsgemäßen Verbindungen sind auch sogenannte Prodrug-Derivate eingeschlossen, d. h. mit z. B. Alkyl- oder Acylgruppen, Zuckern oder Oligopeptiden abgewandelte Verbindungen der Formel I, die im Organismus rasch zu den wirksamen erfindungsgemäßen Verbindungen gespalten werden.

Die vor- und nachstehend aufgeführten Abkürzungen stehen für:

Ac Acetyl

**BOC** tert.-Butoxycarbonyl

20 CBZ oder Z Benzyloxycarbonyl

DCCI Dicyclohexylcarbodiimid

DMF Dimethylformamid

EDCI N-Ethyl-N,N'-(dimethylaminopropyl)-carbodiimid

Et Ethyl

25 Fmoc 9-Fluorenyimethoxycarbonyi

**HOBt 1-Hydroxybenzotriazol** 

Me Methyl

Mtr 4-Methoxy-2,3,6-trimethylphenyl-sulfonyl

HONSu N-Hydroxysuccinimid

30 OBn Benzylester

**OBut tert.-Butylester** 

Oct Octanoyl

**OMe Methylester** 

**OEt Ethylester** 

5 POA Phenoxyacetyl

TBTU O-(Benzotriazol-1-yl)-N,N,N,N-tetramethyluroniumtetrafluoroborat

TFA Trifluoressigsäure

Trt Trityl (Triphenylmethyl).

Für die gesamte Erfindung gilt, daß sämtliche Reste, die mehrfach auftreten, wie z. B. A und A', gleich oder verschieden sein können, d. h. unabhängig voneinander sind.

In den vorstehenden Formeln steht Alkyl vorzugsweise für Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, Isobutyl, sek.-Butyl oder tert.-Butyl, ferner auch für Pentyl, 1-, 2- oder 3-Methylbutyl, 1,1-,1,2- oder 2,2-Dimethylpropyl, 1-Ethylpropyl, Hexyl, 1-, 2-, 3-oder 4-Methylpentyl, 1,1-, 1,2-, 1,3-, 2,2-, 2,3- oder 3,3-Dimethylbutyl, 1- oder 2-Ethylbutyl, 1-Ethyl-1-methylpropyl, 1-Ethyl-2-methylpropyl, 1,1,2-, 1,2,2-Trimethylpropyl, Heptyl, Octyl, Nonyl oder Decyl.

Cycloalkyl bedeutet vorzugsweise Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclohexyl, Cyclohex

Alkylen bedeutet bevorzugt Methylen, Ethylen, Propylen, Butylen, Pentylen, ferner auch Hexylen, Heptylen, Ocytylen, Nonylen oder Decylen. Aralkylen bedeutet vorzugsweise Alkylenphenyl und ist z.B. vorzugsweise Benzyl oder Phenethyl.

Cycloalkylen bedeutet bevorzugt Cyclopropylen, 1,2- oder 1,3-Cyclobutylen, 1,2- oder 1,3-Cyclopentylen, 1,2-, 1,3- oder 1,4-Cyclohexylen, ferner 1,2-, 1,3- oder 1,4-Cycloheptylen.

Alkanoyl bedeutet vorzugsweise Formyl, Acetyl, Propionyl, Butyryl, Pentanoyl, Hexanoyl, Heptanoyl, Octanoyl, Nonanoyl, Decanoyl, Undecanoyl, Dodecanoyl, Tridecanoyl, Tetradecanoyl, Pentadecanoyl, Hexadecanoyl, Heptadecanoyl oder Octadecanoyl.

Acyl bedeutet bevorzugt z. B. Formyl, Acetyl, Propionyl, Butyryl, Trifluoracetyl oder Benzoyl.

Bevorzugte Substituenten für Alkyl, Alkylen, Cycloalkyl, Cycloalkylen, Alkanoyl und Cycloalkanoyl sind z. B. Hal, OA, NHA, NAA', CN, NO<sub>2</sub>, SA, SO<sub>4</sub>, SO<sub>2</sub>A, SO<sub>2</sub>Ar und/oder SO<sub>3</sub>H, insbesondere z. B. F, Cl, Hydroxy, Methoxy, Ethoxy, Amino, Dimethylamino, Methylthio, Methylsulfonyl, Methylsulfonyl oder Phenylsulfonyl.

Bevorzugte Substituenten für Ar und Arylen sind z. B. A und/oder Hal, OA, NHA, NAA', CN, NO<sub>2</sub>, SA, SO<sub>2</sub>A, SO<sub>2</sub>Ar und/oder SO<sub>3</sub>H, insbesondere z. B. F, Cl, Hydroxy, Methoxy, Ethoxy, Amino, Dimethylamino, Methylsulfinyl, Methylsulfonyl oder Phenylsulfonyl.

In den Resten Alkyl, Alkylen, Cycloalkyl, Cycloalkylen, Alkanoyl und Cycloalkanoyl können jeweils eine, zweioder drei Methylengruppen durch N, O und/oder S ersetzt sein.

Ar-CO ist Aroyl und bedeutet vorzugsweise Benzoyl oder Naphthoyl.

Ar ist unsubstituiertes, vorzugsweise — wie angegeben — monosubstituiertes Phenyl, im einzelnen bevorzugt Phenyl, o-, m- oder p-Tolyl, o-, m- oder p-Ethylphenyl, o-, m- oder p-Propylphenyl, o-, m- oder p-Isopropylphenyl,

#### 196 54 483 DE

o-, m- oder p-tert.-Butylphenyl, o-, m- oder p-Cyanphenyl, o-, in- oder p-Methoxyphenyl, o-, m- oder p-Ethoxyphenyl, o-, m- oder p-Fluorphenyl, o-, m- oder p-Bromphenyl, o-, m- oder p-Chlorphenyl, o-, in- oder p-Methylthiophenyl, o-, m- oder p-Methylsulfinylphenyl, o-, m- oder p-Methylsulfonylphenyl, o-, m- oder p-Aminophenyl, o-, m- oder p-Methylaminophenyl, o-, m- oder p-Dimethylaminophenyl, o-, m- oder p-Nitrophenyl, weiter bevorzugt 2,3-, 2,4-, 2,5-, 2,6-, 3,4- oder 3,5-Difluorphenyl, 2,3-, 2,4-, 2,5-, 2,6-, 3,4- oder 3,5-Dichlorphenyl, 2,3-, 2,4-, 2,5-, 2,6-, 3,4- oder 3,5-Dibromphenyl, 2-Chlor-3-methyl-, 2-Chlor-4-methyl-, 2-Chlor-5-methyl-, 6-methyl-, 2-Methyl-3-chlor-, 2-Methyl-4-chlor-, 2-Methyl-5-chlor-, 2-Methyl-6-chlor-, 3-Chlor-4-methyl-, 3-Chlor-5-methyl- oder 3-Methyl-4-chlorphenyl, 2-Brom-3-methyl-, 2-Brom-4-methyl-, 2-Brom-5-methyl-, 2-Brom-6-methyl-, 2-Methyl-3-brom-, 2-Methyl-4-brom-, 2-Methyl-5-brom-, 2-Methyl-6-brom-, 3-Brom-4-methyl-, 3-Brom-5-methyl- oder 3-Methyl-4-bromphenyl, 2,4- oder 2,5-Dinitrophenyl, 2,5- oder 3,4-Dimethoxyphe- 10 nyl, 2,3,4-, 2,3,5-, 2,3,6-, 2,4,6- oder 3,4,5-Trichlorphenyl, 2,4,6-Tritert.-Butylphenyl, 2,5-Dimethylphenyl, p-lodphenyl, 4-Fluor-3-chlorphenyl, 4-Fluor-3, 5-dimethylphenyl, 2-Fluor-4-bromphenyl, 2,5-Difluor-4-bromphenyl, 2,4-Dichlor-5-methylphenyl, 3-Brom-6-methoxyphenyl, 3-Chlor-6-methoxyphenyl, 2-Methoxy-5-methylphenyl, 2,4,6-Triisopropylphenyl, Naphthyl, 1,3-Benzodioxol-5-yl, 1,4-Benzodioxan-6-yl, Benzothiadiazol-5-yl oder Benzoxadiazol-5-yL

Weiter bedeutet Ar vorzugsweise 2- oder 3-Furyl, 2- oder 3-Thienyl, 1-, 2-oder 3-Pyrrolyl, 1-, 2, 4- oder 5-Imidazolyl, 1-, 3-, 4- oder 5-Pyrazolyl, 2-, 4- oder 5-Oxazolyl, 3-, 4- oder 5-Isoxazolyl, 2-, 4- oder 5-Thiazolyl, 3-, 4- oder 5-Isothiazolyl, 2-, 3- oder 4-Pyridyl, 2-, 4-, 5- oder 6-Pyrimidinyl, weiterhin bevorzugt 1,2,3-Triazol-1-, -4oder -5-yl, 1,2,4-Triazol-1-, -3- oder 5-yl, 1- oder 5-Tetrazolyl, 1,2,3-Oxadiazol-4- oder -5-yl, 1,2,4-Oxadiazol-3oder -5-yl, 1,3,4-Thiadiazol-2- oder -5-yl, 1,2,4-Thiadiazol-3- oder -5-yl, 1,2,3-Thiadiazol-4- oder -5-yl, 2-, 3-, 4-, 5- 20 oder 6-2H-Thiopyranyl, 2-, 3- oder 4-4-H-Thio pyranyl, 3- oder 4-Pyridazinyl, Pyrazinyl, 2, 3, 4, 5 6 oder 7-Benzofuryl 2- 3- 4- 5- 6- oder 7-Benzothienyl,1,2,3,4,5,6 oder 7-Indolyl, 1-, 2-, 4- oder 5-Benzimidazolyl 1- 3- 4- 5-6- oder 7-Benzopyrazolyl, 2-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzoxazolyl, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzisoxazolyl, 2, 4, 5, 6 oder 7 Benzthiazolyl, 2, 4, 5, 6 oder 7 Benzisothiazolyl, 4, 5, 6 oder 7 Benz 2,1,3 oxadiazolyl, 2, 3, 4, 5, 6-, 7- oder 8-Chinolyl, 1-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Isochinolyl, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Cinnolinyl, 2, 4, 5, 6, 7 oder 8-Chinazolinyl.

Arylen hat die gleichen Bedeutungen wie für Ar angegeben, mit der Maßgabe, daß eine weitere Bindung vom

aromatischen System zum nächsten Bindungsnachbar geknüpft ist.

Heterocycloalkylen bedeutet vorzugsweise 1,2-, 2,3- oder 1,3-Pyrrolidinyl, 1,2-, 2,4-, 4,5- oder 1,5-lmidazolidinyl, 1,2-, 2,3-, oder 1,3-Pyrazolidinyl, 2,3-, 3,4-, 4,5- oder 2,5-Oxazolidinyl, 1,2-, 2,3-, 3,4- oder 1,4- Isoxazolidinyl, 2,3-, 3,4-, 4,5- oder 2,5-Thiazolidinyl, 2,3-, 3,4-, 4,5- oder 2,5-Isothiazolidinyl, 1,2-, 2,3-, 3,4- oder 1,4-Piperidinyl, 1,4- 30 oder 1,2-Piperazinyl, weiterhin bevorzugt 1,2,3-Tetrahydro-triazol-1,2- oder 1,4-yl, 1,2,4-Tetrahydro-triazol-1,2oder 3,5-yl, 1,2- oder 2,5-Tetrahydrotetrazolyl, 1,2,3-Tetrahydro-oxadiazol-2,3-, -3,4-, -4,5- oder -1,5-yl, 1,2,4-Tetrahydro-oxadiazol-2,3-, -3,4- oder -4,5-yl, 1,3,4-Tetrahydro-thiadiazol-2,3-, -3,4-, -4,5- oder -1,5-yl, 1,2,4-Tetrahydro-thiadiazol-2,3-, -3,4-, -4,5- oder -1,5-yl, 1,2,3-Thiadiazol-2,3-, -3,4-, -4,5- oder -1,5-yl, 2,3- oder 3,4-Morpholinyl, 2,3-, 3,4- oder 2,4-ThiomorpholinyL

R<sup>6</sup> ist vorzugsweise 2- oder 3-Furyl, 2- oder 3-Thienyl, 1-, 2- oder 3-Pyrrolyl, 1-, 2, 4- oder 5-Imidazolyl, 1-, 3-, 4oder 5-Pyrazolyl, 2-, 4- oder 5-Oxazolyl, 3-, 4- oder 5-Isoxazolyl, 2-, 4- oder 5-Thiazolyl, 3-, 4- oder 5-Isothiazolyl, 2-, 3- oder 4-Pyridyl, 2-, 4-, 5- oder 6-Pyrimidinyl, weiterhin bevorzugt 1,2,3-Triazol-1-, 4- oder -5-yl, 1,2,4-Triazol-1-, -3- oder 5-yl, 1- oder 5-Tetrazolyl, 1,2,3-Oxadiazol-4- oder -5-yl, 1,2,4-Oxadiazol-3- oder -5-yl, 1,3,4-Thiadiazol-2- oder -5-yl, 1,2,4-Thiadiazol-3- oder -5-yl, 1,2,3-Thiadiazol-4- oder -5-yl, 2-, 3-, 4-, 5- oder 6-2H-Thiopyranyl, 2-, 3- 40 oder 4-4-H-Thiopyranyl, 3- oder 4-Pyridazinyl, Pyrazinyl, 2-, 3-, 4-, 5- 6- oder 7-Benzofuryl, 2-, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzothienyl, 1-, 2-, 3-, 4-, 5-, 6-oder 7-Indolyl, 1-, 2-, 4- oder 5-Benzimidazolyl, 1-, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzopyrazolyl, 2-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzoxazolyl, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7- Benzisoxazolyl, 2-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzthiazolyl, 2-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzisothiazolyl, 4-, 5-, 6- oder 7-Benz-2, 1,3-oxadiazolyl, 2-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Chinolyl, 1-,3-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Isochinolyl, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Cinnolinyl, 2-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Chinazolinyl.

Die heterocyclischen Reste können auch teilweise oder vollständig hydriert sein.

R<sup>6</sup> kann also z. B. auch bedeuten 2,3-Dihydro-2-, -3-, -4- oder -5-furyl, 2,5-Dihydro-2-, -3-, -4- oder S4uryl, Tetrahydro-2- oder -3-furyl, 1,3-Dioxolan-4-yl, Tetrahydro-2- oder -3-thienyl, 2,3-Dihydro-1-, -2-, -3-, -4- oder -5-pyrrolyl, 2,5-Dihydro-1-, -2-, -3-, -4- oder -5-pyrrolyl, 1-, 2- oder 3-Pyrrolidinyl, Tetrahydro-1-, -2- oder -4-imidazolyl, 2,3-Dihydro-1-, -2-, -3-, -4- oder -5-pyrazolyl, Tetrahydro-1-, -3-oder -4-pyrazolyl, 1 ,4-Dihydro-1-, -2-, -3oder -4-pyridyl, 1,2,3,4-Tetrahydro-1-, -2-, -3-, -4-, -5- oder -6-pyridyl, 1-,2-, 3- oder 4-Piperidinyl, 2-, 3- oder 4-Morpholinyl, Tetrahydro-2-, -3- oder -4-pyranyl, 1,4-Dioxanyl, 1,3-Dioxan-2-, -4- oder -5-yl, Hexahydro-1-, -3oder -4-pyridazinyl, Hexahydro-1-, -2-, -4- oder -5-pyrimidinyl, 1-, 2-; oder 3-Piperazinyl, 1,2,3,4-Tetrahydro-1-, -2-, -3-, -4-, -5-, -6-, -7- oder -8-chinolyl, 1,2,3,4-Tetrahydro-1-, -2-, -3-, -4-, -5-, -6-, -7- oder -8-isochinolyl.

Aminoschutzgruppe bedeutet vorzugsweise Acetyl, Propionyl, Butyryl, Phenylacetyl, Benzoyl, Toluyl, POA, 55 Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, 2,2,2-Trichlorethoxycarbonyl, BOC, 2-lodethoxycarbonyl, CBZ ("Carboben-

zoxy"), 4-Methoxybenzyloxycarbonyl, FMOC, Mtr oder Benzyl

Dementsprechend sind Gegenstand der Erfindung insbesondere diejenigen Verbindungen der Formel I, in denen mindestens einer der genannten Reste eine der vorstehend angegebenen bevorzugten Bedeutungen hat. Einige bevorzugte Gruppen von Verbindungen können durch die folgenden Teilformeln Ia bis Ii ausgedrückt 60 werden, die der Formel I entsprechen und worin die nicht näher bezeichneten Reste die bei der Formel angegebene Bedeutung haben, worin jedoch

in Ia)  $R^1$   $H_2N-C(=NH)$ , X Alkylen mit 1-6 C-Atomen. Y 0, R<sup>2</sup> A,

```
R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup> H bedeuten:
      in Ib)
      R^1 H_2N_-(C=NH)-NH,
 5 X Alkylen mit 1-6 C-Atomen,
     YO,
      R<sup>2</sup> A.
      R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup> H bedeuten;
10 in Ic)
     X Alkylen mit 1-6 C-Atomen,
      Y fehlt.
      R3, R4 H und
      R<sup>2</sup> Aryl bedeuten;
      in Id)
     R^1 H_2N-(C=NH)-NH,
     X Alkylen mit 1-6 C-Atomen,
      Y CONH.
20 R3, R4 H und
      R<sup>2</sup> A bedeuten;
     X Alkylen mit 1-6 C-Atomen,
25 Y O oder CO-NH.
     Z fehlt,
     R<sup>2</sup> Campher-10-yl,
     R<sup>3</sup> Hoder A und
     R<sup>4</sup> H bedeuten;
     in If)
     R^1 H_2N-C(=NH) oder H_2N-(C=NH)-NH,
     Y Alkylen mit 1-6 C-Atomen,
35 Z O,
     R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup> H bedeuten:
     in Ig)
   R^1 H_2N-C(=NH) oder H_2N-(C=NH)-NH,
     Y Alkylen mit 1-6 C-Atomen,
     ZO,
     R<sup>2</sup> Campher-10-yl,
45 R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup> H bedeuten;
     in Ih)
     R<sup>1</sup> NH-CH<sub>2</sub>-R<sup>6</sup>, NH-R<sup>6</sup> oder R<sup>6</sup>,
     X fehlt,
50 Y Alkylen mit 1-6 C-Atomen,
     Z O,
     R<sup>2</sup> Campher-10-yl,
     R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup> H bedeuten;
     in Ii)
     R<sup>1</sup> H<sub>2</sub>N-C(=NH) oder H<sub>2</sub>N-(C=NH)-NH, wobei die primären Aminogruppen auch mit konventionellen
     Aminoschutzgruppen versehen sein können, oder ein-, zwei- oder dreifach durch A, Ar oder R<sup>5</sup> substituiert sein
     können, NH-CH<sub>2</sub>-R<sup>6</sup>, NH-R<sup>6</sup> oder R<sup>6</sup>,
     X fehlt,
    Y Alkylen mit 1-6 C-Atomen,
     Z 0,
     R<sup>2</sup> Campher-10-yl,
     R<sup>3</sup> Hoder A.
     R<sup>4</sup> H
     R<sup>5</sup> Acetyl oder Benzyloxycarbonyl und
     R<sup>6</sup> einen ein- oder zweikernigen Heterocyclus mit 1 bis 4 N-, O- und/oder S-Atomen, der unsubstituiert oder
```

ein-, zwei- oder dreifach durch Hal, A, Acyl, OH, = NH oder = O substituiert sein kann, bedeuten.

Die Verbindungen der Formel I und auch die Ausgangsstoffe zu ihrer Herstellung werden im übrigen nach an sich bekannten Methoden hergestellt, wie sie in der Literatur (z. B. in den Standardwerken wie Houben-Weyl, Methoden der organischen Chemie, Georg-Thieme-Verlag, Stuttgart;) beschrieben sind, und zwar unter Reaktionsbedingungen, die für die genannten Umsetzungen bekannt und geeignet sind. Dabei kann man auch von an sich bekannten, hier nicht näher erwähnten Varianten Gebrauch machen.

Die Ausgangsstoffe können, falls erwünscht, auch in situ gebildet werden, so daß man sie aus dem Reaktionsgemisch nicht isoliert, sondern sofort weiter zu den Verbindungen der Formel I umsetzt.

Verbindungen der Formel I können vorzugsweise erhalten werden, indem man Verbindungen der Formel I aus einem ihrer funktionellen Derivate durch Behandeln mit einem solvolysierenden oder hydrogenolysierenden Mittel in Freiheit setzt.

Bevorzugte Ausgangsstoffe für die Solvolyse bzw. Hydrogenolyse sind solche, die sonst der Formel I entsprechen, aber anstelle einer oder mehrerer freier Amino- und/oder Hydroxygruppen entsprechende geschützte Amino- und/oder Hydroxygruppen enthalten, vorzugsweise solche, die anstelle eines H-Atoms, das mit einem N-Atom verbunden ist, eine Aminoschutzgruppe tragen, insbesondere solche, die anstelle einer HN-Gruppe eine R'-N-Gruppe tragen, worin R' eine Aininoschutzgruppe bedeutet, und/oder solche, die anstelle des H-Atoms einer Hydroxygruppe eine Hydroxyschutzgruppe tragen, z. B. solche, die der Formel I entsprechen, jedoch anstelle einer Gruppe -COOH eine Gruppe -COOR" tragen, worin R" eine Hydroxyschutzgruppe bedeutet.

Es können auch mehrere — gleiche oder verschiedene — geschützte Amino- und/oder Hydroxygruppen im Molekül des Ausgangsstoffes vorhanden sein. Falls die vorhandenen Schutzgruppen voneinander verschieden 20 sind, können sie in vielen Fällen selektiv abgespalten werden.

Der Ausdruck "Aminoschutzgruppe" ist allgemein bekannt und bezieht sich auf Gruppen, die geeignet sind, eine Aminogruppe vor chemischen Umsetzungen zu schützen (zu blockieren), die aber leicht entfernbar sind, nachdem die gewünschte chemische Reaktion an anderen Stellen des Moleküls durchgeführt worden ist. Typisch für solche Gruppen sind insbesondere unsubstituierte oder substituierte Acyl-, Aryl-, Aralkoxymethyl- oder Aralkylgruppen. Da die Aminoschutzgruppen nach der gewünschten Reaktion (oder Reaktionsfolge) entfernt werden, ist ihre Art und Größe im übrigen nicht kritisch; bevorzugt werden jedoch solche mit 1—20, insbesondere 1—8 C-Atomen. Der Ausdruck "Acylgruppe" ist im Zusammenhang mit dem vorliegenden Verfahren in weitestem Sinne aufzufassen. Er umschließt von aliphatischen, araliphatischen, aromatischen oder heterocyclischen Carbonsäuren oder Sulfonsäuren abgeleitete Acylgruppen sowie insbesondere Alkoxycarbonyl-, Aryloxycarbonyl- und vor allem Aralkoxycarbonylgruppen. Beispiele für derartige Acylgruppen sind Alkanoyl wie Acetyl, Propionyl, Butyryl; Aralkanoyl wie Phenylacetyl; Aroyl wie Benzoyl oder Toluyl; Aryloxyalkanoyl wie POA; Alkoxycarbonyl wie Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, 2,2,2-Trichlorethoxycarbonyl, BOC, 2-lodethoxycarbonyl; Aralkyloxycarbonyl wie CBZ ("Carbobenzoxy"), 4-Methoxybenzyloxycarbonyl, FMOC; Arylsulfonyl wie Mtr. Bevorzugte Aminoschutzgruppen sind BOC und Mtr, ferner CBZ, Fmoc, Benzyl und Acetyl.

Die Abspaltung der Aininoschutzgruppe gelingt — je nach der benutzten Schutzgruppe — z. B. mit starken Säuren, zweckmäßig mit TFA oder Perchlorsäure, aber auch mit anderen starken anorganischen Säuren wie Salzsäure oder Schwefelsäure, starken organischen Carbonsäuren wie Trichloressigsäure oder Sulfonsäuren wie Benzol- oder p-Toluolsulfonsäure. Die Anwesenheit eines zusätzlichen inerten Lösungsmittels ist möglich, aber nicht immer erforderlich. Als inerte Lösungsmittel eignen sich vorzugsweise organische, beispielsweise Carbonsäuren wie Essigsäure, Ether wie Tetrahydrofuran oder Dioxan, Amide wie DMF, halogenierte Kohlenwasserstoffe wie Dichlormethan, ferner auch Alkohole wie Methanol, Ethanol oder Isopropanol, sowie Wasser. Ferner kommen Gemische der vorgenannten Lösungsmittel in Frage. TFA wird vorzugsweise im Überschuß ohne Zusatz eines weiteren Lösungsmittels verwendet, Perchlorsäure in Form eines Gemisches aus Essigsäure und 70%iger Perchlorsäure im Verhältnis 9:1. Die Reaktionstemperaturen für die Spaltung liegen zweckmäßig 45 zwischen etwa 0 und etwa 50°, vorzugsweise arbeitet man zwischen 15 und 300 (Raumtemperatur).

Die Gruppen BOC, OBut und Mtr können z. B. bevorzugt mit TFA in Dichlormethan oder mit etwa 3 bis 5n HCI in Dioxan bei 15-30° abgespalten werden, die FMOC-Gruppe mit einer etwa 5- bis 50% igen Lösung von Dimethylamin, Diethylamin oder Piperidin in DMF bei 15-30°.

Hydrogenolytisch entfernbare Schutzgruppen (z. B. CBZ oder Benzyl) können z. B. durch Behandeln mit 50 Wasserstoff in Gegenwart eines Katalysators (z. B. eines Edelmetallkatalysators wie Palladium, zweckmäßig auf einem Träger wie Kohle) abgespalten werden. Als Lösungsmittel eignen sich dabei die oben angegebenen, insbesondere z. B. Alkohole wie Methanol oder Ethanol oder Amide wie DMF. Die Hydrogenolyse wird in der Regel bei Temperaturen zwischen etwa 0 und 100° und Drucken zwischen etwa 1 und 200 bar, bevorzugt bei 20-30° und 1-10 bar durchgeführt. Eine Hydrogenolyse der CBZ-Gruppe gelingt z. B. gut an 5 bis 10 %igem 55 Pd/C in Methanol oder mit Ammoniumformiat (anstelle von Wasserstoff) an Pd/C in Methanol/DMF bei 20-30°.

Verbindungen der Formel I können vorzugsweise erhalten werden, indem man Verbindungen der Formel II mit Verbindungen der Formel III umsetzt. Die Ausgangsverbindungen der Formel II und III sind in der Regel neu. Sie können aber nach an sich bekannten Methoden hergestellt werden.

In den Verbindungen der Formel III bedeutet L vorzugsweise Cl, Br, I oder eine reaktionsfähig abgewandelte OH-Gruppe wie Alkylsulfonyloxy mit 1—6 C-Atomen (bevorzugt Methylsulfonyloxy) oder Arylsulfonyloxy mit 6-10 C-Atomen (bevorzugt Phenyl- oder p-Tolylsulfonyloxy).

Die Umsetzung der Verbindungen der Formel II erfolgt in der Regel in einem inerten Lösungsmittel, in Gegenwart eines säurebindenden Mittels vorzugsweise einer organischen Base wie Triethylamin, Dimethylani- 65 lin, Pyridin oder Chinolin.

Auch der Zusatz eines Alkali- oder Erdalkalimetall-hydroxids, -carbonats oder -bicarbonats oder eines anderen Salzes einer schwachen Säure der Alkali- oder Erdalkalimetalle, vorzugsweise des Kaliums, Natriums,

Calciums oder Cäsiums kann günstig sein.

Die Reaktionszeit liegt je nach den angewendeten Bedingungen zwischen einigen Minuten und 14 Tagen, die Reaktionstemperatur zwischen etwa  $-30^{\circ}$  und  $140^{\circ}$ , normalerweise zwischen  $-10^{\circ}$  und  $90^{\circ}$ , insbesondere zwischen etwa  $0^{\circ}$  und etwa  $70^{\circ}$ .

Als inerte Lösungsmittel eignen sich z. B. Kohlenwasserstoffe wie Hexan, Petrolether, Benzol, Toluol oder Xylol; chlorierte Kohlenwasserstoffe wie Trichlorethylen, 2-Dichlorethan, Tetrachlorkohlenstoff, Chloroform oder Dichlormethan; Alkohole wie Methanol, Ethanol, Isopropanol, n-Propanol, n-Butanol oder tert.-Butanol; Ether wie Diethylether, Diisopropylether, Tetrahydrofuran (THF) oder Dioxan; Glykolether wie Ethylenglykolmonomethyl- oder -monoethylether (Methylglykol oder Ethylglykol), Ethylenglykoldimethylether (Diglyme); Ketone wie Aceton oder Butanon; Amide wie Acetamid, Dimethylacetamid oder Dimethylformamid (DMF); Nitrile wie Acetonitril; Sulfoxide wie Dimethylsulfoxid (DMSO); Schwefelkohlenstoff; Carbonsäuren wie Ameisensäure oder Essigsäure; Nitroverbindungen wie Nitromethan oder Nitrobenzol; Ester wie Ethylacetat, Wasser oder Gemische der genannten Lösungsmittel.

Weiterhin ist es möglich, einen Ester der Formel zu verseifen. Zweckmäßig erfolgt dies durch Solvolyse oder Hydrogenolyse, wie oben angegeben, z. B. mit NaOH oder KOH in Dioxan-Wasser bei Temperaturen zwischen 0 und 60° C, vorzugsweise zwischen 10 und 40° C.

Ferner ist es möglich, daß man einen Rest R<sup>1</sup> und/oder R<sup>3</sup> in einen anderen Rest R<sup>1</sup> und/oder R<sup>3</sup> umwandelt. Insbesondere kann man eine Carbonsäure in einen Carbonsäureester umwandeln.

Die Umwandlung einer Cyangruppe in eine Amidinogruppe erfolgt durch Umsetzung mit z. B. Hydroxylamin und anschließender Reduktion des N-Hydroxyamidins mit Wasserstoff in Anwesenheit eines Katalysators wie z. B. Pd/C.

Ferner ist es möglich, eine konventionelle Aminoschutzgruppe durch Wasserstoff zu ersetzen, indem die Schutzgruppe, wie oben beschrieben, solvolytisch oder hydrogenolytisch abgespalten wird oder daß man eine durch eine konventionelle Schutzgruppe geschützte Aminogruppe durch Solvolyse oder Hydrogenolyse in Freiheit setzt.

Eine Base der Formel I kann mit einer Säure in das zugehörige Säureadditionssalz übergeführt werden, beispielsweise durch Umsetzung äquivalenter Mengen der Base und der Säure in einem inerten Lösungsmittel wie Ethanol und anschließendes Eindampfen. Für diese Umsetzung kommen insbesondere Säuren in Frage, die physiologisch unbedenkliche Salze liefern. So können anorganische Säuren verwendet werden, z. B. Schwefelsäure, Salpetersäure, Halogenwasserstoffsäuren wie Chlorwasserstoffsäure oder Bromwasserstoffsäure, Phosphorsäuren wie Orthophosphorsäure, Sulfaminsäure, ferner organische Säuren, insbesondere aliphatische, alicyclische, araliphatische, aromatische oder heterocyclische ein- oder mehrbasige Carbon-, Sulfon- oder Schwefelsäuren, z. B. Ameisensäure, Essigsäure, Propionsäure, Pivalinsäure, Diethylessigsäure, Malonsäure, Bernsteinsäure, Pimelinsäure, Fumarsäure, Maleinsäure, Milchsäure, Weinsäure, Äpfelsäure, Citronensäure, Gluconsäure, Ascorbinsäure, Nicotinsäure, Isonicotinsäure, Methan- oder Ethansulfonsäure, Ethandisulfonsäure, 2-Hydroxyethansulfonsäure, Benzolsulfonsäure, p-Toluolsulfonsäure, Naphthalin-mono- und Disulfonsäuren, Laurylschwefelsäure. Salze mit physiologisch nicht unbedenklichen Säuren, z. B. Pikrate, können zur Isolierung und/oder Aufreinigung der Verbindungen der Formel I verwendet werden.

Andererseits kann eine Säure der Formel I durch Umsetzung mit einer Base in eines ihrer physiologisch unbedenklichen Metall- oder Ammoniumsalze übergeführt werden. Als Salze kommen dabei insbesondere die Natrium-, Kalium-, Magnesium-, Calcium- und Ammoniumsalze in Betracht, ferner substituierte Ammoniumsalze, z. B. die Dimethyl-, Diethyl- oder Diisopropyl-ammoniumsalze, Monoethanol-, Diethanol- oder Diisopropylammoniumsalze, Cyclohexyl-, Dicyclohexylammoniumsalze, Dibenzylethylendiammoniumsalze, weiterhin z. B. Salze mit Arginin oder Lysin.

Die Verbindungen der Formel I enthalten ein oder mehrere chirale Zentren und können daher in racemischer oder in optisch-aktiver Form vorliegen. Erhaltene Racemate können nach an sich bekannten Methoden mechanisch oder chemisch in die Enantiomeren getrennt werden. Vorzugsweise werden aus dem racemischen Gemisch durch Umsetzung mit einem optisch aktiven Trennmittel Diastereomere gebildet. Als Trennmittel eignen sich z. B. optisch aktive Säuren, wie die D- und L-Formen von Weinsäure Diacetylweinsäure, Dibenzoylweinsäure, Mandelsäure, Äpfelsäure, Milchsäure oder die verschiedenen optisch aktiven Camphersulfonsäuren wie β-Camphersulfonsäure. Vorteilhaft ist auch eine Enantiomerentrennung mit Hilfe einer mit einem optisch aktiven Trennmittel (z. B. Dinitrobenzoylphenylglycin) gefüllten Säule; als Laufmittel eignet sich z. B. ein Gemisch Hexan/Isopropanol/Acetonitril, z. B. im Volumenverhältnis 82:15:3.

Natürlich ist es auch möglich, optisch aktive Verbindungen der Formel I nach den oben beschriebenen Methoden zu erhalten, indem man Ausgangsstoffe verwendet, die bereits optisch aktiv sind.

Die Testergebnisse der  $\alpha_v\beta_3$ - und  $\alpha_v\beta_5$ -Inhibierung durch einige 10 repräsentative Verbindungen der Formel I sind in den nachfolgenden Tabellen I und II zusammengefaßt. Für die Vitronectin-Bindungstests sind die IC<sub>50</sub>-Werte angegeben, d. h. die Konzentrationen in nMol/Liter, die 50% der Vitronectin-Bindung an den entsprechenden isolierten Rezeptor inhibieren.

Tabelle I

IC<sub>50</sub>-Werte (Konzentrationen in nMol/Liter, die 50 % der Vitronectin-Bindung an den isolierten Rezeptor inhibieren) repräsentativer Verbindungen der Formel I, die analog der Methode von Smith et al., J. Biol. Chem. <u>265</u>, 12267-71 (1990) erhalten wurden, sowie die gemessenen FAB-Werte der Substanzen.

	$R^3$		
н Н			15
N Y 7		1	
R5 0	$0^{//3}$ $R^2$	•	
'\ NH O	•		20

5

10

25

**30** 

35

45

55

60

<b>7</b>	15.67° a. a.	i Terror	<b>K</b> ////	17 <u>7</u>	(FAS.4)	(Office of	Control in
(1)	Butyl	Н	Propylen	0	471	6,5	55
н	Butyl	н	Propylen	0	429	1,1	2,1
(2)	Butyl	н	Propylen	0	563	92	
(2)	(A)	Н	Propylen	0	657	61	136
Н	(A)	Н	Propylen	0	523	0,13	0,16
Н	(A)	Ethyl	Propylen	0	551	16	13
Ethyl	Butyl	Н	Propylen	0	457	0,81	
(2)	(A)	н	Butylen	0	671	252	
Н	4-Tolyl	Н	Butylen	0	477	4,6	
Н	Butyl	Н	Butylen	0	443	6,2	<u> </u>
Н	(A)	Н	Butylen	0	537	0,45	

(1) = Acetyl; (2) = Benzyloxycarbonyl;

(A) = (S)-Campher-10-yi

### Tabelle II

IC<sub>50</sub>-Werte (Konzentrationen in nMol/Liter, die 50 % der Vitronectin-Bindung an den isolierten Rezeptor inhibieren) repräsentativer Verbindungen der Formel I, die analog der Methode von Smith et al., J. Biol. Chem. <u>265</u>, 12267-71 (1990) erhalten wurden, sowie die gemessenen FAB-Werte der Substanzen.

O R3	
) HN O	
R <sup>1</sup> X Y Z HN S P <sup>2</sup>	1
$R^{2}$ $O^{1/3}$ $R^{2}$	

F2					72	137.TE	
(1)	(A)	Н	-	CH <sub>2</sub>	0	569	6,9
(1)	(A)	н	-	Propylen	0	597	7,0
(2)	(B)	н	-	Propylen	0	564	82
(3)	(B)	н	-	Propylen	0	547	33
(1)	(B)	Н	-	CH <sub>2</sub>	0	583	25
(4)	(B)	Н	-	Propylen	0	547	0,5
(5)	(B)	Н	-	Propylen	0	577	970 (α <sub>ν</sub> β <sub>5</sub> )

R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	X	Υ	Z	FAB	1C <sub>50</sub> α <sub>V</sub> β <sub>3</sub>
(6)	(B)	Н	•	Propylen	0	639	61
(4)	(B)	Ethyl	-	Propylen	0	575	100
(1)	(B)	Ethyl	-	Propylen	0	625	98
(7)	(B)	Н	CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub>	CONH	-	549	45
(4)	(B)	Н	-	CH₂	0	519	55

(3) = 
$$HN^{-N}$$
 (4) =  $N^{-1}$   $HN^{-1}$ 

(5) = 
$$(6) = (6) = (6) = (6) = (7) + (6) = (7) + (6) = (7) + (7)$$

$$(7) = \begin{cases} N - N \\ N - NH \end{cases}$$

(A) = (S)-Campher-10-yl (B) = (R)-Campher-10-yl 
$$_{50}$$

Die pharmakologischen Daten beweisen die antagonistische Aktivität der erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I für die Vitronectin-Rezeptoren  $\alpha_{\nu}\beta_{3}$  und  $\alpha_{\nu}\beta_{5}$ .

Die Ergebnisse der GPllblla-Inhibierung für einige repräsentative Verbindungen der Formel I sind in der nachfolgenden Tabelle III zusammengefaßt. Angegeben sind die IC50-Werte, d. h. die Konzentrationen in nMol/Liter, die 50% der Fibrinogen-Bindung an den entsprechenden isolierten Rezeptor inhibieren.

### Tabelle III

IC<sub>50</sub>-Werte (Konzentrationen in nMol/Liter, die 50 % der Fibrinogen-Bindung an den isolierten Rezeptor isolieren) repräsentativer Verbindungen der Formel I, sowie die gemessenen FAB-Werte.

5

20

**25** 

30

35

40

65

				=	= <b>5</b> :43	CERIM
(1)	Butyl	Н	Propylen	0	471	1860
Н	Butyl	Н	Propylen	0	429	16
(2)	Butyl	Н	Propylen	0	563	5600
(2)	(A)	Н	Propylen	0	657	167
H	(A)	Н	Propylen	0	523	1,3
Н	(A)	Ethyl	Propylen	0	551	78

(1) = Acetyl;	(2) =	Benzyloxycarbonyl;				
(A) = (S)-Campher-10-yl						

Die pharmakologischen Daten beweisen die antagonistische Aktivität der erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I für den Fibrinogenrezeptor GPIIbIIIa.

Gegenstand der Erfindung ist ferner die Verwendung der Verbindungen der Formel I und/oder ihrer physiologisch unbedenklichen Salze zur Herstellung pharmazeutischer Zubereitungen, insbesondere auf nicht-chemischem Wege. Hierbei können sie zusammen mit mindestens einem festen, flüssigen und/oder halbflüssigen Träger- oder Hilfsstoff und gegebenenfalls in Kombination mit einem oder mehreren weiteren Wirkstoffen in eine geeignete Dosierungsform gebracht werden.

Gegenstand der Erfindung sind ferner pharmazeutische Zubereitungen, enthaltend mindestens eine Verbindung der Formel I und/oder eines ihrer physiologisch unbedenklichen Salze.

Diese Zubereitungen können als Arzneimittel in der Human- oder Veterinärmedizin verwendet werden. Als Trägerstoffe kommen organische oder anorganische Substanzen in Frage, die sich für die enterale (z. B. orale), parenterale, topische Applikation oder für eine Applikation in Form eines Inhalation-Sprays eignen und mit den neuen Verbindungen nicht reagieren, beispielsweise Wasser, pflanzliche Öle, Benzylalkohole, Alkylenglykole, Polyethylenglykole, Glycerintriacetat, Gelatine, Kohlehydrate wie Lactose oder Stärke, Magnesiumstearat, Talk, Vaseline. Zur oralen Anwendung dienen insbesondere Tabletten, Pillen, Dragees, Kapseln, Pulver, Granulate, Sirupe, Säfte oder Tropfen, zur rektalen Anwendung Suppositorien, zur parenteralen Anwendung Lösungen, vorzugsweise ölige oder wäßrige Lösungen, ferner Suspensionen, Emulsionen oder Implantate, für die topische Anwendung Salben, Cremes oder Puder. Die neuen Verbindungen können auch lyophilisiert und die erhaltenen Lyophilisate z. B. zur Herstellung von Injektionspräparaten verwendet werden. Die angegebenen Zubereitungen können sterilisiert sein und/oder Hilfsstoffe wie Gleit-, Konservierungs-, Stabilisierungs- und/oder Netzmittel, Emulgatoren, Salze zur Beeinflussung des osmotischen Druckes, Puffersubstanzen, Farb-, Geschmacks- und/oder mehrere weitere Wirkstoffe enthalten, z. B. ein oder mehrere Vitamine.

Für die Applikation als Inhalationsspray können Sprays verwendet werden, die den Wirkstoff entweder gelöst oder suspendiert in einem Treibgas oder Treibgasgemisch (z. B. CO<sub>2</sub> oder Fluorchlorkohlenwasserstoffen) enthalten. Zweckmäßig verwendet man den Wirkstoff dabei in mikronisierter Form, wobei ein oder mehrere zusätzliche physiologisch verträgliche Lösungsmittel zugegen sein können, z. B. Ethanol. Inhalationslösungen

können mit Hilfe üblicher Inhalatoren verabreicht werden.

Die Verbindungen der Formel I und ihre physiologisch unbedenklichen Salze können als Integrininhibitoren bei der Bekämpfung von Krankheiten, insbesondere von pathologisch angiogenen Erkrankungen, Thrombosen, Herzinfarkt, koronaren Herzerkrankungen, Arteriosklerose, Tumoren, Entzündungen und Infektionen verwendet werden.

Bevorzugt sind Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 und/oder ihrer unbedenklichen Salze, worin R<sup>2</sup> die Bedeutung Campher-10-yl hat, zur Bekämpfung von pathologisch angiogenen Erkrankungen, Tumoren, Osteoporose, Entzündungen und Infektionen.

Dabei können die erfindungsgemäßen Substanzen in der Regel in Analogie zu anderen bekannten, im Handel befindlichen Peptiden, insbesondere aber in Analogie zu den in der US-A-4 472 305 beschriebenen Verbindungen verabreicht werden, vorzugsweise in Dosierungen zwischen etwa 0,05 und 500 mg, insbesondere zwischen 0,5 und 100 mg pro Dosierungseinheit verabreicht. Die tägliche Dosierung liegt vorzugsweise zwischen etwa 0,01 und 2 mg/kg Körpergewicht. Die spezielle Dosis für jeden Patienten hängt jedoch von den verschiedensten Faktoren ab, beispielsweise von der Wirksamkeit der eingesetzten speziellen Verbindung, vom Alter, Körpergewicht, allgemeinen Gesundheitszustand, Geschlecht, von der Kost, vom Verabreichungszeitpunkt und -weg, von der Ausscheidungsgeschwindigkeit, Arzneistoffkombination und Schwere der jeweiligen Erkrankung, welcher die Therapie gilt. Die parenterale Applikation ist bevorzugt.

Vor- und nachstehend sind alle Temperaturen in °C angegeben. In den nachfolgenden Beispielen bedeutet "übliche Aufarbeitung": Man gibt, falls erforderlich, Wasser hinzu, stellt, falls erforderlich, je nach Konstitution des Endprodukts auf pH-Werte zwischen 2 und 10 ein, extrahiert mit Ethylacetat oder Dichlormethan, trennt ab, 20 trocknet die organische Phase über Natriumsulfat, dampft ein und reinigt durch Chromatographie an Kieselgel und/oder durch Kristallisation.

Massenspektrometrie (MS): EI (Elektronenstoß-Ionisation) M<sup>+</sup> FAB (Fast Atom Bombardment) (M+H)<sup>+</sup>

### Beispiel 1

25

60

Eine Lösung aus 25 g Benzyloxycarbonyl-L-tyrosin-tert. -butylester, 29 ml 4-Brombuttersäureethylester, 18,7 g Kaliumcarbonat und 1,8 g 18-Krone-6 in 300 ml Toluol wird 12 Stunden bei 85° gewahrt Nach üblicher 30 Aufarbeitung erhält man 25,3 g (2S)-2-Benzyloxycarboxamido-3-[4-(4-ethoxy-4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propion-säure-tert.-butylester ("A") als farblosen Sirup; FAB 486.

Eine Lösung aus 10 g "A" in 70 ml Ethylacetat, 20 ml Methanol, 10 ml Wasser uns 2 ml TFA wird mit 1 g Palladium 10% auf Aktivkohle versetzt und 4 Stunden bei Raumtemperatur mit Wasserstoff hydriert. Nach Abtrennen des Katalysators und üblicher Aufarbeitung erhält man 8,8 g (2S)-2-Amino-3-[4-(4-ethoxy-4-oxo-bu-15-tyloxy)-phenyl]-propionsäure-tert-butylester, Trifluoracetat ("B"); FAB 352.

Eine Lösung aus 8,8 g "B" in 100 ml Dichlormethan wird bei Raumtemperatur mit 5,5 ml Triethylamin und 3,9 ml 1-Butansulfonylchlorid versetzt und 5 Stunden gerührt. Nach üblicher Aufarbeitung erhält man 7,9 g (2S)-2-Butylsulfonamido-3-[4-(4-ethoxy-4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propionsäure-tert-butylester; FAB 472.

Analog erhält man durch Umsetzung von "B"
mit (S)-(+)-Campher-10-sulfonylchlorid (2S)-2-[(S)-Campher-10-sulfonamido]-3-[4-(4-ethoxy-4-oxo-buty-loxy)-phenyl]-propionsäure-tert.-butylester; FAB 566

mit 4-Tolylsulfonylchlorid (2S)-2-Tolylsulfonamido-3-[4-(4-ethoxy-4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propionsäure-tert.-butylester; FAB 506.

Eine Lösung aus 7,9 g (2S)-2-Butylsulfonamido-3-[4-(4-ethoxy-4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propionsäure-tert.-butylester und 10 ml 2 N Natronlauge in 75 ml Methanol wird bei Raumtemperatur 12 Stunden gerührt. Nach üblicher Aufarbeitung erhält man (2S)-2-Butylsulfonamido-3-[4-(3-carboxypropyloxy)-phenyl]-propionsäuretert.-butylester als farblosen Sirup; FAB 444.

Analog erhält man durch Spaltung des Ethylesters

aus (2S)-2-[(S)-Campher-10-sulfonamido]-3-[4-(4-ethoxy-4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propionsäure-tert-butylester 50 (2S)-2-[(S)-Campher-10-sulfonamido]-3-[4-(3-carboxy-propyloxy)-phenyl]-propionsäure-tert-butylester; FAB 538 und

aus (2S)-2-Tolylsulfonamido-3-[4-(4-ethoxy-4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propionsäure-tert.-butylester (2S)-2-Tolyl-sulfonamido-3-[4-(3-carboxy-propyloxy)-phenyl]-propionsäure-tert.-butylester; FAB 478.

Eine Lösung aus 1,3 g (2S)-2-Butylsulfonamido-3-[4-(3-carboxy-propyloxy)-phenyl]-propionsäure-tert-butyle-55 ster in 15 ml DMF wird mit 1,1 g 2-Chlor-1-methylpyridiniumiodid, 3,9 ml Ethyldiisopropylamin und 2,8 g Z-Guanidin versetzt und 12 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Nach üblicher Aufarbeitung erhält man 1,0 g (2S)-2-Butylsulfonamido-3-(4-(4-N-benzyloxycarbonyl-guanidino-4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propionsäure-tert-butylester; FAB 619.

Analog erhält man aus (2S)-2-[(S)-Campher-10-sulfonamido]-3-[4-(3-carboxy-propyloxy)-phenyl]-propionsäure-tert.-butylester (2S)-2-[(S)-Campher-10-sulfonamido]-3-[4-(4-N-benzyloxycarbonylguanidino-4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propion-

säure-tert.-butylester; FAB 713 und aus (2S)-2-Tolylsulfonamido-3-[4-(3-carboxy-propyloxy)-phenyl]-propionsäure-tert.-butylester (2S)-2-Tolylsulfonamido-3-[4-(4-N-benzyloxycarbonyl-guanidino-4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propionsäure-tert.-butylester; FAB 653.

### Beispiel 2

Eine Lösung aus 1 g (2S)-2-Butylsulfonamido-3-[4-(4-N-benzyloxycarbonyl-guanidino-4-oxo-butyloxy)phenyl]-propionsäure-tert-butylester in 18 ml Dioxan und 2 ml Wasser wird mit 250 mg Palladium (10% auf Aktiv-kohle) versetzt und 3 Stunden bei Raumtemperatur hydriert. Nach Abtrennung des Katalysators und üblicher Aufarbeitung erhält man 0,78 g (2S)-2-Butylsuifonamido-3-[4-(4-guanidino-4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propionsäure-tert-butylester; FAB 485.

Analog erhält man

aus (2S)-2-[(S)-Campher-10-sulfonamido]-3-[4-(4-N-benzyloxycarbonyl-guanidino-4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propionsāure-tert.-butylester (2S)-2-[(S)-Campher-10-sulfonamido]-3-[4-(4-guanidino-4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propionsāure-tert.-butylester; FAB 579

und aus (2S)-2-Tolylsuifonamido-3-[4-(4-N-benzyloxycarbonyl-guanidino-4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propionsäure-tert.-butylester (2S)-2-Tolylsulfonamido-3-[4-(4iuanidino-4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propionsäure-tert.-butylester; FAB 519.

15

### Beispiel 3

Eine Lösung aus 0,78 g (2S)-2-Butylsulfonamido-3-[4-(4-guanidino-4-oxo-butyloxy)phenyl]-propionsäure-tert.-butylester in 20 ml Dichlormethan wird mit 2 ml TFA versetzt und 12 Stunden gerührt. Nach üblicher Aufarbeitung und Gefriertrocknung erhält man 0,87 g (2S)-2-Butylsuifonamido-3-[4-(4-guan idino-4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propionsäure, Trifluoracetat, als weißes amorphes Pulver; FAB 429.

Analog erhält man

aus (2S)-2-[(S)-Campher-10-sulfonamido]-3-[4-(4-guanidino-4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propionsāure-tert.-butyle-ster (2S)-2-[(S)-Campher-10-sulfonamido]-3-[4-(4-guanidino-4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propionsāure, Trifluorace-tat; FAB 523

und aus (2S)-2-Tolylsulfonamido-3-[4-(4-guanidino-4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propionsäure-tert.-butylester (2S)-2-Tolylsulfonamido-3-[4-(4-guanidino-4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propionsäure, Trifluoracetat; FAB 463.

### Beispiel 4

30

Eine Lösung aus 50 mg (2S)-2-Butylsulfonamido-3-[4-(4-guanidino-4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propionsäure, Trifluoracetat, in 5 ml Pyridin wird bei 0° mit 10 μl Acetylchlorid versetzt und 2 Stunden gerührt. Nach üblicher Aufarbeitung erhält man 0,027 g (2S)-2-Butylsulfonamido-3-[4-(4-N-acetylguanidino-4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propionsäure; FAB 471.

Analog erhält man

aus (2S)-2-[(S)-Campher-10-sulfonamido]-3-[4-(4-guanidino-4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propionsäure, Trifluorace-tat (2S)-2-[(S)-Campher-10-sulfonamido]-3-[4-(4-N-acetyl-guanidino-4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propionsäure; FAB 565

und aus (2S)-2-Tolylsuifonamido-3-[4-(4-guanidino-4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propionsäure, Trifluoracetat (2S)-2-Tolylsulfonamido-3-[4-(4-N-acetyl-guanidino-4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propionsäure; FAB 505.

### Beispiel 5

Eine Lösung von 0,05 g (2S)-2-Butylsulfonamido-3-[4-(4-N-benzyloxycarbonyl-guanidino-4-oxo-butyloxy)phenyl]-propionsäure-tert.-butylester in 5 ml Dichlormethan wird mit 1 ml TFA versetzt und 12 Stunden
bei Raumtemperatur gerührt. Nach üblicher Aufarbeitung erhält man 0,045 g (2S)-2-Butylsulfonamido3-[4-(4-N-benzyloxycarbonyl-guanidino-4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propionsäure; FAB 563.

Analog erhält man aus (2S)-2-[(S)-Campher-10-sulfonamido]-3-[4-(4-N-benzyloxycarbonyl-guanidino-4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propionsäure-tert.-butylester (2S)-2-[(S)-Campher-10-sulfonamido]-3-[4-(4-N-benzyloxycarbonyl-guanidino-4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propionsäure; FAB 657

und aus (2S)-2-Tolylsulfonamido-3-[4-(4-N-benzyloxycarbonyl-guanidino-4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propionsāu-re-tert.-butylester (2S)-2-Tolylsulfonamido-3-[4-(4-N-benzyloxycarbonyl-guanidino-4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propionsāure; FAB 597.

**5**5

### Beispiel 6

Eine Lösung von 0,1 g (2S)-2-[(S)-Campher-10-sulfonamido]-3-[4-(4-guanidino-4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propionsäure, Trifluoracetat in 10 ml Ethanol wird mit 5 mg p-Toluolsulfonsäure versetzt und 72 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Nach üblicher Aufarbeitung und Gefriertrocknung erhält man 0,055 mg (2S)-2-[(S)-Campher-10-sulfonamido]-3-[4-(4-guanidino-4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propionsäure-ethylester; FAB 551.

Analog erhält man aus (2S)-2-Butylsulfonamido-3-[4-(4-guanidino-4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propionsäure, Trifluoracetat (2S)-2-Butylsulfonamido-3-[4-(4-guanidino-4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propionsäure-ethylester; FAB 457 und aus (2S)-2-Tolylsulfonamido-3-[4-(4-guanidino-4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propionsäure, Trifluoracetat (2S)-2-Tolylsulfonamido-3-[4-(4-guanidino-4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propionsäure-ethylester; FAB 491.

# Beispiel 7

Analog Beispiel 1 erhält man durch Umsetzung von Benzyloxycarbonyl-L-p-amino-phenylalanin-tert-butylester und 1-Chlor-4-ethoxy-butan-dion-1,4 die Verbindung (2S)-2-Benzyloxycarboxamido-3-[4-(3-ethoxy-3-oxo-propylcarboxamido)-phenyl]-propionsäure-tert-butylester. Durch Abspaltung der Z-Schutzgruppe erhält man (2S)-2-Amino-3-[4-(3-ethoxy-3-oxo-propylcarboxamido)-phenyl]-propionsäure-tert-butylester (°C°).	
Man erhält durch nachfolgende Umsetzung von *C* mit 1-Butansulfonylchlorid (2S)-2-Butylsulfonamido-3-[4-(3-ethoxy-3-oxo-propylcarboxamido)-phenyl]-propionsäure-tertbutylester,	
mit 4-Tolylsuifonylchlorid (2S)-2-Tolylsulfonamido-3-[4-(3-ethoxy-3-oxo-propylcarboxamido)-phenyl]-propion-säure-tertbutylester	
und mit (S)-(+)-Campher-10-suifonylchlorid (2S)-2-[(S)-Campher-10-sulfonamido]-3-[4-(3-ethoxy-3-oxo-propyl-carboxamido)-phenyl]-propionsāure-tert-butylester.  Durch Spaltung des Ethylesters erhält man daraus	
(2S)-2-Butylsulfonamido-3-[4-(2-carboxy-ethylcarboxamido)-phenyl]-propionsäure-tertbutylester, (2S)-2-Tolylsulfonamido-3-[4-(2-carboxy-ethylcarboxamido)-phenyl]-propionsäure-tertbutylester und (2S)-2-[(S)-Campher-10-sulfonamido]-3-[4-(2-carboxy-ethylcarboxamido)-phenyl]-propionsäure-tertbutylester.	15
Analog Beispiel 1 erhält man daraus durch Umsetzung mit Z-Guanidin	
(2S)-2-Butylsulfonamido-3-[4-(3-N-benzyloxycarbonyl-guanidino-3-oxo-propylcarboxamido)-phenyl]-propion-säure-tertbutylester,	20
(2S)-2-Tolylsulfonamido-3-[4-(3-N-benzyloxycarbonyl-guanid ino-3-oxo-propylcarboxamido)-phenyl]-propion-säure-tertbutylester	
und (2S)-2-[(S)-Campher-10-sulfonamido]-3-[4-(3-N-benzyloxycarbonylguanidino-3-oxo-propylcarboxamido)-phenyl]-propionsäure-tertbutylester.	25
Die Abspaltung der Z-Schutzgruppe erfolgt analog Beispiel 2 und es werden nachstehende Verbindungen erhalten	
(2S)-2-Butylsuifonamido-3-[4-(3-guanidino-3-oxo-propylcarboxamido)-phenyl]-propionsäure-tert-butylester, (2S)-2-Tolylsulfonamido-3-[4-(3-guanidino-3-oxo-propylcarboxamido)-phenyl]-propionsäure-tert-butylester und (2S)-2-[(S)-Campher-10-sulfonamido]-3-[4-(3-guanidino-3-oxo-propylcarboxamido)-phenyl]-propionsäure-tert-butylester.	- 30
Analog Beispiel 3 wird der tertButylester mit TFA gespalten und man erhält (2S)-2-Butylsulfonamido-3-[4-(3iuanidino-3-oxo-propylcarboxamido)-phenyl]-propionsäure, Trifluoracetat, (2S)-2-Tolylsulfonamido-3-[4-(3-guanidino-3-oxo-propylcarboxamido)-phenyl]-propionsäure, Trifluoracetat und (2S)-2-[(S)-Campher-10-sulfonamido]-3-[4-(3-guanidino-3-oxo-propylcarboxamido)-phenyl]-propionsäure, Trifluoracetat.	35
Analog Beispiel 4 werden daraus durch Umsetzung mit Acetylchlorid nachstehende Verbindungen erhalten (2S)-2-Butylsulfonamido-3-[4-(3-N-acetyl-guanidino-3-oxo-propylcarboxamido)-phenyl]-propionsäure, (2S)-2-Tolylsulfonamido-3-[4-(3-N-acetyl-guanidino-3-oxo-propylcarboxamido)-phenyl]-propionsäure und (2S)-2-[(S)-Campher-10-sulfonamido]-3-[4-(3-N-acetyl-guanidino-3-oxo-propylcarboxamido)-phenyl]-propionsäure.	40
Analog Beispiel 5 erhält man durch Behandlung mit TFA aus (2S)-2-Butylsulfonamido-3-[4-(3-N-benzyloxycarbonyl-guanidino-3-oxo-propylcarboxamido)-phenyl]-propion-	
säure-tertbutylester, (2S)-2-Tolylsulfonamido-3-[4-(3-N-benzyloxycarbonyl-guanidino-3-oxo-propylcarboxamido)-phenyl]-propion-säure-tertbutylester	45
und (2S)-2-[(S)-Campher-10-sulfonamido]-3-[4-(3-N-benzyloxycarbonylguanidino-3-oxo-propylcarboxamido)-phenyl]-propionsäure-tert-butylester die nachstehenden Verbindungen	
(2S)-2-Butylsulfonamido-3-[4-(3-N-benzyloxycarbonyl-guanidino-3-oxo-propylcarboxamido)-phenyl]-propion-säure,	50
(2S)-2-Tolylsu Ifonamido-3-(4-(3-N-benzyloxycarbonyl-guanidino-3-oxo-propylcarboxamido)-phenyl]-propion-säure	
und (2S)-2-[(S)-Campher-10-sulfonamido]-3-[4-(3-N-benzyloxycarbonyl-guanidino-3-oxo-propylcarboxamido)-phenyl]-propionsäure.	55
Beispiel 8	
A ST. THE STATE OF	
Analog Beispiel 1 erhält man durch Umsetzung von Benzyloxycarbonyl-L-p-amino-phenylalanin-tert-butylester und 1-Chlor-5-ethoxy-pentan-dion-1,5 die Verbindung (2S)-2-Benzyloxycarboxamido-3-[4-(4-ethoxy-4-oxo-butylcarboxamido)-phenyl]-propionsäure-tert-butylester. Durch Abspaltung der Z-Schutzgruppe erhält man (2S)-2-Amino-3-(4-(4-ethoxy-4-oxo-butylcarboxamido)-phenyl]-propionsäure-tert-butylester ("D"). Man erhält durch nachfolgende Umsetzung von "D"	60
mit 1-Butansulfonylchlorid (2S)-2-Butylsulfonamido-3-[4-(4-ethoxy-4-oxo-butylcarboxamido)-phenyl]-propion-säure-tertbutylester,	65

15

mit 4-Tolylsulfonylchlorid (2S)-2-Tolylsulfonamido-3-[4-(4-ethoxy-4-oxo-butylcarboxamido)-phenyl]-propion-

und mit (S)-(+)-Campher-10-sulfonylchlorid (2S)-2-{(S)-Campher-10-sulfonamido}-3-[4-(4-ethoxy-4-oxo-butyl-

saure-tert.-butylester

carboxamido)-phenyl]-propionsäure-tert-butylester.

Durch Spaltung des Ethylesters erhält man daraus

- (2S)-2-Butylsulfonamido-3-[4-(3-carboxy-propylcarboxamido)-phenyl]-propionsäure-tert.-butylester,
- (2S)-2-Tolylsulfonamido-3-(4-(3-carboxy-propylcarboxamido)-phenyl]-propionsäure-tert.-butylester
- 5 und (2S)-2-[(S)-Campher-10-sulfonamido]-3-[4-(3-carboxy-propylcarboxamido)-phenyl]-propionsäure-tert.-bu-tylester.

Analog Beispiel 1 erhält man daraus durch Umsetzung mit Z-Guanidin

- (2S)-2-Butylsulfonamido-3-[4-(4-N-benzyloxycarbonyl-guanidino-4-oxo-butylcarboxamido)-phenyl]-propion-säure-tert.-butylester,
- (2S)-2-Tolylsulfonamido-3-[4-(4-N-benzyloxycarbonyl-guanidino-4-oxo-butylcarboxamido)-phenyl]-propion-säure-tert.-butylester
  - und (2S)-2-[(S)-Campher-10-sulfonamido]-3-[4-(4-N-benzyloxycarbonyl-guanidino-4-oxo-butylcarboxamido)-phenyl]-propionsäure-tert-butylester.

Die Abspaltung der Z-Schutzgruppe erfolgt analog Beispiel 2 und es werden nachstehende Verbindungen

- (2S)-2-Butylsulfonamido-3-[4-(4-guanidino-4-oxo-butylcarboxamido)-phenyl]-propionsäure-tert.-butylester, (2S)-2-Tolylsulfonamido-3-[4-(4-guanidino-4-oxo-butylcarboxamido)-phenyl]-propionsäure-tert.-butylester und (2S)-2-[(S)-Campher-10-sulfonamido]-3-[4-(4-guanidino-4-oxo-butylcarboxamido)-phenyl]-propionsäure-tert.-butylester.
- Analog Beispiel 3 wird der tert.-Butylester mit TFA gespalten und man erhält (2S)-2-Butylsulfonamido-3-[4-(4-guanidino-4-oxo-butylcarboxamido)-phenyl]-propionsäure, Trifluoracetat, (2S)-2-Tolylsulfonamido-3-[4-(4-guanidino-4-oxo-butylcarboxamido)-phenyl]-propionsäure, Trifluoracetat und (2S)-2-[(S)-Campher-10-sulfonamido]-3-[4-(4-guanidino-4-oxo-butylcarboxamido)-phenyl]-propionsäure, Trifluoracetat.
- Analog Beispiel 4 werden daraus durch Umsetzung mit Acetylchlorid nachstehende Verbindungen erhalten (2S)-2-Butylsulfonamido-3-[4-(4-N-acetyl-guanidino-4-oxo-butylcarboxamido)-phenyl]-propionsäure, (2S)-2-Tolylsulfonamido-3-[4-(4-N-acetyl-guanidino-4-oxo-butylcarboxamido)-phenyl]-propionsäure und (2S)-2-[(S)-Campher-10-sulfonamido]-3-(4-(4-N-acetyl-guanidino-4-oxo-butylcarboxamido)-phenyl]-propionsäure.
  - Analog Beispiel 5 erhält man durch Behandlung mit TFA aus (2S)-2-Butylsulfonamido-3-[4-(4-N-benzyloxycarbonyl-guanidino-4-oxo-butylcarboxamido)-phenyl]-propion-säure-tert.-butylester,
  - (2S)-2-Tolylsulfonamido-3-[4-(4-N-benzyloxycarbonyl-guanidino-4-oxo-butylcarboxamido)-phenyl]-propion-säure-tert.-butylester
- und (2S)-2-[(S)-Campher-1 0-sulfonamido]-3-[4-(4-N-benzyloxycarbonyl-guanidino-4-oxo-butylcarboxamido)-phenyl]-propionsäure-tert.-butylester die nachstehenden Verbindungen
  - (2S)-2-Butylsulfonamido-3-[4-(4-N-benzyloxycanbonyl-guanidino-4-oxo-butylcarboxamido)-phenyl]-propion-säure,
- (2S)-2-Tolylsulfonamido-3-[4-(4-N-benzyloxycarbonyl-guanidino-4-oxo-butylcarboxamido)-phenyl]-propionsäure
  - und (2S)-2-[(S)-Campher-10-sulfonamido]-3-[4-(4-N-benzyloxycarbonyl-guanidino-4-oxo-butylcarboxamido)-phenyl]-propionsäure.

### Beispiel 9

Analog Beispiel 1 erhält man durch Umsetzung von Benzyloxycarbonyl-L-p-Amino-phenylalanin-tert.-butylester und 1-Chlor-3-ethoxy-propan-dion-1,3 die Verbindung (2S)-2-Benzyloxycarboxamido-3-(4-(2-ethoxy-2-oxo-ethylcarboxamido)-phenyl]-propionsäure-tert.-butylester. Durch Abspaltung der Z-Schutzgruppe erhält man (2S)-2-Amino-3-[4-(2-ethoxy-2-oxo-butylcarboxamido)-phenyl]-propionsäure-tert.-butylester ("E").

Man erhält durch nachfolgende Umsetzung von "E" mit 1-Butansulfonylchlorid (2S)-2-Butylsulfonamido-3-[4-(2-ethoxy-2-oxo-ethylcarboxamido)-phenyl]-propion-säure-tert.-butylester,

mit 4-Tolylsulfonylchlorid (2S)-2-Tolylsulfonamido-3-[4-(2-ethoxy-2-oxo-ethylcarboxamido)-phenyl]-propion-säure-tert-butylester

und mit (S)-(+)-Campher-10-sulfonylchlorid (2S)-2-[(S)-Campher-10-sulfonamido]-3-[4-(2-ethoxy-2-oxo-ethyl-carboxamido)-phenyl]-propionsäure-tert.-butylester.

Durch Spaltung des Ethylesters erhält man daraus

45

- (2S)-2-Butylsulfonamido-3-[4-(carboxy-methylcarboxamido)-phenyl]-propionsäure-tert-butylester,
- (2S)-2-Tolylsulfonamido-3-[4-(carboxy-methylcarboxamido)-phenyl]-propionsäure-tert.-butylester und (2S)-2-[(S)-Campher-10-sulfonamido]-3-[4-(carboxy-methylcarbox amido)-phenyl]-propionsäure-tert.-buty-

ind (2S)-2-[(S)-Campher-10-sulfonamido]-3-[4-(carboxy-methylcarbox amido)-phenyl]-propionsaure-tert.-butyester.

Analog Beispiel 1 erhält man daraus durch Umsetzung mit Z-Guanidin

- (2S)-2-Butylsuifonamido-3-[4-(2-N-benzyloxycarbonyl-guanidino-2-oxo-ethylcarboxamido)-phenyl]-propion-säure-tert.-butylester,
- (2S)-2-Tolylsuifonamido-3-[4-(2-N-benzyloxycarbonyl-guanidino-2-oxo-ethylcarboxamido)-phenyl]-propion-säure-tert.-butylester
- und (2S)-2-[(S)-Campher-10-sulfonamido]-3-[4-(2-N-benzyloxycarbonyl-guanidino-2-oxo-ethylcarboxami-

do)-phenys-propionsäure-tert-butylester.  Die Abspaltung der Z-Schutzgruppe erfolgt analog Beispiel 2 und es werden nachstehende Verbindungen erhalten	
(2S)-2-Butylsulfonamido-3-[4-(2-guanidino-2-oxo-ethylcarboxamido)-phenyf]-propionsāure-tertbutylester, (2S)-2-Tolylsulfonamido-3-[4-(2-guanidino-2-oxo-ethylcarboxamido)-phenyf]-propionsāure-tertbutylester und (2S)-2-[(S)-Campher-10-sulfonamido]-3-[4-(2-guanidino-2-oxo-ethylcarboxamido)-phenyf]-propionsāure-tertbutylester.	5
Analog Beispiel 3 wird der tertButylester mit TFA gespalten und man erhält (2S)-2-Butylsulfonamido-3-[4-(2-guanidino-2-oxo-ethylcarboxamido)-phenyl]-propionsäure, Trifluoracetat, (2S)-2-Tolylsulfonamido-3-[4-(2-guanidino-2-oxo-ethylcarboxamido)-phenyl]-propionsäure, Trifluoracetat und (2S)-2-[(S)-Campher-10-sulfonamido]-3-[4-(2-guanidino-2-oxo-ethylcarboxamido)-phenyl]-propionsäure,	10
Trifluoracetat.  Analog Beispiel 4 werden daraus durch Umsetzung mit Acetylchlorid nach stehende Verbindungen erhalten (2S)-2-Butylsulfonamido-3-[4-(2-N-acetyl-guanidino-2-oxo-ethylcarboxamido)-phenyl]-propionsäure, (2S)-2-Tolylsulfonamido-3-[4-(2-N-acetyl-guanidino-2-oxo-ethylcarboxamido)-phenyl]-propionsäure und (2S)-2-[(S)-Campher-10-sulfonamido]-3-[4-(2-N-acetyl-guanidino-2-oxo-ethylcarboxamido)-phenyl]-propionsäure.	15
Analog Beispiel 5 erhält man durch Behandlung mit TFA aus	
(2S)-2-Butylsulfonamido-3-[4-(2-N-benzyloxycarbonyl-guanidino-2-oxo-ethylcarboxamido)-phenyl]-propion-	
säure-tertbutylester, (2S)-2-Tolylsulfonamido-3-[4-(2-N-benzyloxycarbonyl-guanidino-2-oxo-ethylcarboxamido)-phenyl]-propion- säure-tertbutylester	20
und (2S)-2-[(S)-Campher-10-sulfonamido]-3-[4-(2-N-benzyloxycarbonyl guanidino-2-oxo-ethylcarboxami-do)-pheny[]-propionsäure-tert-butylester	
die nachstehenden Verbindungen (2S)-2-Butylsulfonamido-3-[4-(2-N-benzyloxycarbonyl-guanidino-2-oxo-ethylcarboxamido)-phenyl]-propion-	25
säure, (2S)-2-Tolylsulfonamido-3-[4-(2-N-benzyloxycarbonyl-guanidino-2-oxo-ethylcarboxamido)-phenyl]-propion- säure	
und (2S)-2-((S)-Campher-10-sulfonamido]-3-[4-(2-N-benzyloxycarbonyl-guanidino-2-oxo-ethylcarboxami-do)-phenyl]-propionsäure.	· 30
Beispiel 10	
Analog Beispiel 1 erhält man durch Umsetzung von Benzyloxycarbonyl-L-tyrosin-tertbutylester und 5-Bromvaleriansäure-ethylester die Verbindung (2S)-2-Benzyloxycarboxamido-3-[4-(5-ethoxy-5-oxo-penty-loxy)-phenyl]-propionsäure-tertbutylester. Durch Abspaltung der Z-Schutzgruppe erhält man (2S)-2-Amino-3-[4-(5-ethoxy-5-oxo-pentyloxy)-phenyl]-propionsäure-tertbutylester("F").  Man erhält durch nachfolgende Umsetzung von "F"	35
mit 1-Butansulfonylchlorid (2S)-2-Butylsulfonamido-3-[4-(5-ethoxy-5-oxo-pentyloxy)-phenyl]-propionsäure- tert-butylester,	40
mit 4-Tolylsulfonylchlorid (2S)-2-Tolylsulfonamido-3-[4-(5-ethoxy-5-oxo-pentyloxy)-phenyl]-propionsäure- tertbutylester	
und mit (S)-(+)-Campher-10-sulfonylchlorid (2S)-2-[(S)-Campher-10-sulfonamido]-3-[4-(5-ethoxy-5-oxo-penty-loxy)-phenyl]-propionsäure-tertbutylester.  Durch Spaltung des Ethylesters erhält man daraus	45
(2S)-2-Butylsulfonamido-3-[4-(4-carboxy-butyloxy)-phenyl]-propionsäure-tertbutylester,	
(2S)-2-Tolylsuifonamido-3-[4-(4-carboxy-butyloxy)-phenyl]-propionsäuretertbutylester und (2S)-2-[(S)-Campher-10-sulfonamido]-3-[4-(4-carboxy-butyloxy)-phenyl]-propionsäure-tertbutylester. Analog Beispiel 1 erhält man daraus durch Umsetzung mit Z-Guanidin	50
(2S)-2-Butylsulfonamido-3-[4-(5-N-benzyloxycarbonyl-guanidino-5-oxo-pentyloxy)-phenyl]-propionsäure- tert-butylester,	
(2S)-2-Tolylsulfonamido-3-[4-(5-N-benzyloxycarbonyl-guanidino-5-oxo-pentyloxy)-phenyl]-propionsäure- tert-butyl ester	
und (2S)-2-[(S)-Campher-10-sulfonamido]-3-[4-(5-N-benzyloxycarbonyl-guanidino-5-oxo-pentyloxy)-phe-nyl]-propionsäure-tert-butylester.	55
Die Abspaltung der Z-Schutzgruppe erfolgt analog Beispiel 2 und es werden nach stehende Verbindungen erhalten	
(2S)-2-Butylsulfonamido-3-[4-(5-guanidino-5-oxo-pentyloxy)-phenyl]-propionsäure-tertbutylester, (2S)-2-Tolylsulfonamido-3-[4-(5-guanidino-5-oxo-pentyloxy)-phenyl]-propionsäure-tertbutylester und (2S)-2-[(S)-Campher-10-sulfonamido]-3-[4-(5-guanidino-5-oxo-pentyloxy)-phenyl]-propionsäure-tertbuty-	60
lester. Analog Beispiel 3 wird der tertButylester mit TFA gespalten und man erhält	
(2S)-2-Butylsulfonamido-3-[4-(5-guanidino-5-oxo-pentyloxy)-phenyl]-propionsäure, Trifluoracetat; FAB 443	
(2S)-2-Tolylsulfonamido-3-[4-(5-guanidino-5-oxo-pentyloxy)-phenyl]-propionsäure, Trifluoracetat; FAB 477 und (2S)-2-[(S)-Campher-10-sulfonamido]-3-[4-(5-guanidino-5-oxo-pentyloxy)-phenyl]-propionsäure, Trifluor-	65

Analog Beispiel 4 werden daraus durch Umsetzung mit Acetylchlorid nachstehende Verbindungen erhalten

acetat; FAB 537.

(2S)-2-Butylsulfonamido-3-[4-(5-N-acetyl-guanidino-5-oxo-pentyloxy)-phenyl]-propionsāure,

(2S)-2-Tolylsulfonamido-3-[4-(2-N-acetyl-guanidino-2-oxo-ethylcarboxamido)-phenyi]-propionsäure

und (2S)-2-[(S)-Campher-10-sulfonamido]-3-[4-(5-N-acetyl-guanidino-5-oxo-pentyloxy)-phenyf]-propionsäure.

Analog Beispiel 5 erhält man durch Behandlung mit TFA aus

(2S)-2-Butylsuifonamido-3-[4-(5-N-benzyloxycarbonyl-guanidino-5-oxo-pentyloxy)-phenyl]-propionsäure-tert-butylester,

(2S)-2-Tolylsulfonamido-3-[4-(5-N-benzyloxycarbonyl-guanidino-5-oxo-pentyloxy)-phenyl]-propionsäure-tert.-butylester

und (2S)-2-[(S)-Campher-10-sulfonamido]-3-[4-(5-N-benzyloxycarbonyl-guanidino-5-oxo-pentyloxy)-phenyl]-propionsäure-tert-butylester

die nachstehenden Verbindungen

35

(2S)-2-Butylsulfonamido-3-[4-(5-N-benzyloxycarbonyl-guanidino-5-oxo-pentyloxy)-phenyl]-propionsäure; FAB 577

(2S)-2-Tolylsulfonamido-3-[4-(5-N-benzyloxycarbonyl-guanidino-5-oxo-pentyloxy)-phenyf]-propionsäure und (2S)-2-[(S)-Campher-10-sulfonamido]-3-[4-(5-N-benzyloxycarbonyl-guanidino-5-oxo-pentyloxy)-phenyf]-propionsäure; FAB 671.

### Beispiel 11

Analog Beispiel 1 erhält man durch Umsetzung von Benzyloxycarbonyl-L-tyrosin-tert.-butylester mit 5-Brom-2-oxo-valeronitril die Verbindung (2S)-2-Benzyloxycarboxamido-3-[4-(4-cyan-4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propion-säure-tert.-butylester.

Durch Abspaltung der Z-Schutzgruppe wird die Verbindung (2S)-2-Amino-3-[4-(4-cyan-4-oxo-butyloxy)-phe-

nyl]-propionsäure-tert-butylester ("G") erhalten.

Durch Umsetzung von "G" mit 1-Butansulfonylchlorid erhält man (2S)-2-Butylsulfonamido-3-[4-(4-cyan-

4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propionsäure-tert.-butylester ("H").

Eine Lösung von "H" und äquimolaren Mengen an Hydroxylaminhydrochlorid und Natriumhydrogencarbonyt in Isopropanol/Wasser 6:1 wird 12 Stunden unter Rückfluß erhitzt. Nach üblicher Aufarbeitung erhält man (2S)-2-Butylsulfonamido-3-[4-(5-amino-5-N-hydrnxylimino-4-oxo-pentyloxy)-phenyl]-propionsäure-tert.-butylester ("J").

Eine Lösung von "J" in Essigsäure wird mit Palladium-Katalysator (10% auf Aktivkohle) 2 Stunden bei Raumtemperatur und Normaldruck hydriert. Nach Abtrennen des Katalysators und üblicher Aufarbeitung

erhält man (2S)-2-Butylsulfonamido-3-[4-(4-amidino-4oxo-butyloxy)-phenyl]-propionsäure.

### Beispiel 12

Analog Beispiel 1 erhält man durch Umsetzung von N-Benzyloxycarbonyl-N-ethyl-guanidin mit (2S)-2-Butylsulfonamido-3-[4-(3-carboxy-propyloxy)-phenyl]-propionsäure-tert.-butylester (2S)-2-Butylsulfonamido-3-[4-(4-N-benzyloxycarbonyl-N-ethyl-guanidino-4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propionsäure-tert.-butylester; FAB 647

mit (2S)-2-[(S)-Campher-10-sulfonamido]-3-[4-(3-carboxy-propyloxy)-phenyl]-propionsäure-tert.-butylester (2S)-2-[(S)-Campher-10-sulfonamido]-3-[4-(4-N-benzyloxycarbonyl-N-ethyl-guanidino-4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propionsäure-tert.-butylester; FAB 741

und mit (2S)-2-Tolylsulfonamido-3-[4-(3-carboxy-propyloxy)-phenyl]-propionsäure-tert.-butylester (2S)-2-Tolylsulfonamido-3-[4-(4-N-benzyloxycarbonyl-N-ethyl-guanidino-4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propionsäure-tert.-buty-

lester; FAB 681.

Die Abspaltung der Z-Schutzgruppe erfolgt analog Beispiel 2 und es werden nachstehende Verbindungen

(2S)-2-Butylsulfonamido-3-[4-(4-N-ethyl-guanidino-4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propionsäure-tert-butylester; FAB

(2S)-2-[(S)-Campher-10-sulfonamido]-3-[4-(4-N-ethyl-guanidino-4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propionsäure-tert.-butylester; FAB 607

und (2S)-2-Tolylsulfonamido-3-[4-(4-N-ethyl-uanidino-4-oxo-butyloxy)-phenyf]-propionsäure-tert-butylester; FAB 547.

Analog Beispiel 3 erhält man durch Spaltung des tert.-Butylesters mit TFA daraus die Verbindungen (2S)-2-Butylsulfonamido-3-[4-(4-N-ethyl-guanidino-4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propionsäure, Trifluoracetat; FAB

(2S)-2-[(S)-Campher-10-sulfonamido]-3-[4-(4-N-ethyl-guanidino-4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propionsäure, Tri-fluoracetat; FAB 551

und (2S)-2-Tolylsulfonamido-3-[4-(4-N-ethyl-guanidino-4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propionsäure, Trifluoracetat; FAB 491.

### Beispiel 13

Eine Lösung aus 3,5 g BOC-L-tyrosin-benzylester, 5,5 g Bromessigsäure-tert-butylester, 2,61 g Kaliumcarbonat und 250 mg 18-Krone-6 in 100 ml Toluol wird 12 Stunden bei 85° gerührt. Nach üblicher Aufarbeitung erhält man 4,35 g (2S)-2-tert.-Butoxycarboxamido-3-(4-(tert.-butoxycarbonyl-methoxy)-phenyl)-propionsäure-benzylester ("K"); FAB 486.

Eine Lösung aus 4,3 g g "K" in 20 ml Dichlormethan und 100 ml 3n HCI in Diethylether wird 6 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Nach üblicher Aufarbeitung erhält man 2, 8 g (2S)-2-Amino-3-(4-(tert.-butoxycarbonyl-methoxy)-phenyl)-propionsäure-benzylester ("L"); FAB 386.

Eine Lösung aus 2,8 g "L" in 50 ml Dichlormethan wird mit 3,7 g Triethylamin und 3,64 g (R)-Campher-10-sulfonsäurechlorid versetzt und 2 Stunden nachgerührt. Nach üblicher Aufarbeitung und Chromatographie an Kieselgel (Toluol:Aceton 10:1) erhält man 3,8 g (2S)-2-((R)-Campher-10-sulfonamido)-3-(4-(tert. -butoxycarbonyl-methoxy)-phenyl)-propionsäure-benzylester ("M"); FAB 600.

2,5 g "M" werden in 5 ml Trifluoressigsäure gelöst und 2 Stunden gerührt. Man arbeitet wie üblich auf und erhält 1,9 g (2S)-2-((R)-Campher-10-sulfonamido)-3-(4-(carboxymethoxy)-phenyl)-propionsäure-benzylester ("N"); FAB 544.

Eine Lösung aus 1 g "N", 270 mg 2-Aminoimidazol-sulfat, 770 mg TBTU, 85 mg HOBt und 1,3 g Triethylamin in 30 ml DMF wird über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Nach üblicher Aufarbeitung erhält man 1 g (2S)-2-((R)-Campher-10-sulfonamido)-3-(4-(N-(2-imidazolyi)-carbamoylmethoxy)-phenyl)-propionsäure-benzylester ("O"); FAB 609.

1 g \*O\* wird in 45 ml Dioxan und 5 ml Wasser gelöst und in Gegenwart von 0,5 g Palladium (10% auf 15 Aktivkohle) 2 Stunden bei Raumtemperatur hydriert. Nach Abtrennung des Katalysators und üblicher Aufarbeitung erhält man nach Chromatographie durch präparative HPLC (RP-18; Elutionsgradient Acetonitril / Wasser + 0,3% TFA 1:99 nach 99:1 in einer Stunde) und anschließender Gefriertrocknung180 mg (2S)-2-((R)-Campher-10-sulfonamido)-3-(4-(N-(2-imidazolyl)-carbamoylmethoxy)-phenyl)-propionsäure, Trifluoracetat; FAB 519.

### Beispiel 14

Analog der Herstellung von "O" erhält man ausgehend von (2S)-2-((R)-Campher-10-sulfonamido)-3-(4-(3-car-boxypropoxy)-phenyl)-propionsäure-tert.-butylester ("P") durch Umsetzung mit 2-Aminobenzimidazol die Verbindung

(2S)-2-(R)-Campher-10-sulfonamido)-3-(4-(3-(N-(2-benzimidazolyi)-carbamoyi)-propoxy)-phenyi)-propionsāu-re-tert-butylester.

Durch Spaltung des Esters mit TFA erhält man

(2S)-2-((R)-Campher-10-sulfonamido)-3-(4-(3-(N-(2-benzimidazolyl)-carbamoyl)-propoxy)-phenyl)-propionsāu-re, Trifluoracetat; FAB 597.

Analog erhält man durch Umsetzung von "P"
mit 2-Aminoimidazol und anschließender Esterspaltung (2S)-2-((R)-Campher-10-sulfonamido)-3-(4-(3-(N-(2-imidazolyl)-carbamoyl)-propoxy)-phenyl)-propionsäure, Trifluoracetat; FAB 547;
mit 5-Aminotetrazol und anschließender Esterspaltung (2S)-2-((R)-Campher-10-sulfonamido)-3-(4-(3-(N-(5-te-35-imidazolyl)-carbamoyl)-propionsäure, Trifluoracetat; FAB 547;

trazolyl)-carbamoyl)-propoxy)-phenyl)-propionsäure, Trifluoracetat; FAB 549;

mit 3-A minoimidazol und anschließender Esterspaltung (25)-2-((R)-Campher-10-sulfonamido)-3-(4-(3-(N)-(3-imi-

mit 3-Aminoimidazol und anschließender Esterspaltung (2S)-2-((R)-Campher-10-sulfonamido)-3-(4-(3-(N-(3-imidazolyl)-carbamoyl)-propoxy)-phenyl)-propionsäure, Trifluoracetat; FAB 547;

mit 2-Aminothiazol und anschließender Esterspaltung (2S)-2-((R)-Campher-10-suifonamido)-3-(4-(3-(N-(2-thiazolyl)-carbamoyl)-propoxy)-phenyl)-propionsäure, Trifluoracetat; FAB 564 und mit 2-Aminomethyl-benzimidazol und anschließender Esterspaltung (2S)-2-((R)-Campher-10-sulfonami-

mit 2-Aminomethyl-benzimidazol und anschließender Esterspaltung (2S)-2-((R)-Campher-10-sulfonamido)-3-(4-(3-(N-(benzimidazol-2-ylmethyl)-carbamoyl)-propoxy)-phenyl)-propionsäure, Trifluoracetat; FAB 583.

### Beispiel 15

45

55

60

Eine Lösung von 250 mg (2S)-2-((R)-Campher-10-sulfonamido)-3-(4-(3-(N-(2-benzimidazolyl)-carbamoyl)-propoxy)-phenyl)-propionsäure und 25 mg Toluol-4-sulfonsäure in 25 ml Ethanol wird 7 Tage bei Raumtemperatur gerührt. Nach üblicher Aufarbeitung erhält man 170 mg (2S)-2-((R)-Campher-10-suifonamido)-3-(4-(3-(N-(2-benzimidazolyl)-carbamoyl)-propoxy)-phenyl)-propionsäure-ethylester; FAB 625.

Analog erhält man 2S)-2-((R)-Campher-10-suifonamido)-3-(4-(3-(N-(2-imidazolyl)-carbamoyl)-propoxy)-phe- 50 nyl)-propionsäure-ethylester; FAB 575.

Die nachfolgenden Beispiele betreffen pharmazeutische Zubereitungen:

### Beispiel A: Injektionsgläser

Eine Lösung von 100 g eines Wirkstoffes der Formel I und 5 g Dinatriumhydrogenphosphat wird in 3 l zweifach destilliertem Wasser mit 2 n Salzsäure auf pH 6,5 eingestellt, steril filtriert, in Injektionsgläser abgefüllt, unter sterilen Bedingungen lyophilisiert und steril verschlossen. Jedes Injektionsglas enthält 5 mg Wirkstoff.

### Beispiel B: Suppositorien

Man schmilzt ein Gemisch von 20 g eines Wirkstoffes der Formel I mit 100 g Sojalecithin und 1400 g Kakaobutter, gießt in Formen und läßt erkalten. Jedes Suppositorium enthält 20 mg Wirkstoff.

### Beispiel C: Lösung

Man bereitet eine Lösung aus 1 g eines Wirkstoffes der Formel I, 9,38 g NaH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub> · 2 H<sub>2</sub>O, 28,48 g Na<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub> · 12 H<sub>2</sub>O und 0,1 g Benzalkoniumchlorid in 940 ml zweifach destilliertem Wasser. Man stellt auf pH

6,8 ein, füllt auf 1 l auf und sterilisiert durch Bestrahlung. Diese Lösung kann in Form von Augentropfen verwendet werden.

### Beispiel D: Salbe

Man mischt 500 mg eines Wirkstoffes der Formel I mit 99,5 g Vaseline unter aseptischen Bedingungen.

### Beispiel E: Tabletten

Ein Gemisch von 1 kg Wirkstoff der Formel I, 4 kg Lactose, 1,2 kg Kartoffelstärke, 0,2 kg Talk und 0,1 kg Magnesiumstearat wird in üblicher Weise zu Tabletten verpreßt, derart, daß jede Tablette 10 mg Wirkstoff enthält.

### Beispiel F: Dragees

Analog Beispiel E werden Tabletten gepreßt, die anschließend in üblicher Weise mit einem Überzug aus Saccharose, Kartoffelstärke, Talk, Tragant und Farbstoff überzogen werden.

### Beispiel G: Kapseln

2 kg Wirkstoff der Formel I werden in üblicher Weise in Hartgelatinekapseln gefüllt, so daß jede Kapsel 20 mg des Wirkstoffs enthält.

### Beispiel H: Ampullen

Eine Lösung von 1 kg Wirkstoff der Formel I in 60 l zweifach destilliertem Wasser wird steril filtriert, in Ampullen abgefüllt, unter sterilen Bedingungen lyophilisiert und steril verschlossen. Jede Ampulle enthält 10 mg Wirkstoff.

### Beispiel I: Inhalations-Spray

Man löst 14 g Wirkstoff der Formel I in 10 l isotonischer NaCl-Lösung und füllt die Lösung in handelsübliche Sprühgefäße mit Pump-Mechanismus. Die Lösung kann in Mund oder Nase gesprüht werden. Ein Sprühstoß (etwa 0,1 ml) entspricht einer Dosis von etwa 0,14 mg.

### Patentansprüche

### 1. Verbindungen der Formel I

 $R^{1}$  X Y Z HN S  $R^{2}$ 

### worin

5

15

20

25

30

35

40

45

50

55

60

65

X fehlt, Alkylen, Arylen, Cycloalkylen mit 4—8 C-Atomen oder unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch A, Oxo und/oder R<sup>4</sup> substituiertes Heterocycloalkylen mit 1 bis 3 N-, O- und/oder S-Atomen, Y, Z jeweils unabhängig voneinander fehlt, Alkylen, O, S, NH, C(=0), CONH, NHCO, C(=S), SO<sub>2</sub>NH, NHSO<sub>2</sub>, CA=CA' oder -C=C-,

 $R^1$   $H_2N-C(=NH)$  oder  $H_2N-(C=NH)-NH$ , wobei die primären Aminogruppen auch mit konventionellen Aminoschutzgruppen versehen sein können, oder ein-, zwei- oder dreifach durch A, Ar oder  $R^5$  substituiert sein können,  $NH-CH_2-R^6$ ,  $NH-R^6$ ,  $NH-C(=NH)-NH-R^6$  oder  $R^6$ ,  $R^2$  A. Ar oder Aralkylen,

R<sup>3</sup> H oder A,

R<sup>4</sup> H, Hal, OA, NHA, NAA', —NH-Acyl, —O-Acyl, CN, NO<sub>2</sub>, SA, SOA, SO<sub>2</sub>A, SO<sub>2</sub>Ar oder SO<sub>3</sub>H, R<sup>5</sup> Alkanoyl oder Cycloalkanoyl mit 1—18 C-Atomen, worin eine, zwei- oder drei Methylengruppen durch N, O und/oder S ersetzt sein können, Ar—CO— oder Ar-Alkylen—CO—,

A, A' jeweils unabhängig voneinander H oder unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch R<sup>4</sup> substituiertes Alkyl oder Cycloalkyl mit 1—15 C-Atomen und worin eine, zwei- oder drei Methylengruppen durch N, O und/oder S ersetzt sein können,

Ar unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch A und/oder R<sup>4</sup> substituiertes ein- oder zweikerniges aromatisches Ringsystem mit 0, 1, 2, 3 oder 4 N-, O- und/oder S-Atomen,

R<sup>6</sup> einen ein- oder zweikernigen Heterocyclus mit 1 bis 4 N-, O- und/oder S-Atomen, der unsubstituiert oder ein-, zwei- oder dreifach durch Hal, A, -CO-A, OH, CN, COOH, COOA, CONH<sub>2</sub>, NO<sub>2</sub>, =NH oder =O substituiert sein kann,

Hal F, Cl, Br oder I

bedeuten, 5

mit der Maßgabe, daß mindestens ein Element ausgewählt aus der Gruppe X, Y, Z CH<sub>2</sub> sein muß, sowie deren physiologisch unbedenklichen Salze.

2. Enantiomere oder Diastereomere der Verbindungen der Formel I gemäß Anspruch 1.

3. Verbindungen der Formel I gemäß Anspruch 1

a)(2S)-2-Butylsulfonamido-3-[4-(4-N-acetyl-guanidino-4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propionsaure;

b) (2S)-2-Butylsulfonamido-3-[4-(4-guanidino-4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propionsäure;

c) (2S)-2-(Campher-10-sulfonamido)-3-[4-(4-N-ethylguanidino-4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propionsaure;

10

15

20

25

30

45

50

55

d) (2S)-2-(Campher-10-sulfonamido)-3-[4-(4-N-benzyloxycarbonylguanidino-4-oxo-butyloxy)-phenylf-propionsäure;

e) (2S)-2-(Campher-10-sulfonamido)-3-[4-(4-guanidino-4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propionsāure;

f) (2S)-2-(Campher-10-sulfonamido)-3-[4-(4-guanidino-4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propionsäureethyle-ster;

g) (2S)-2-Butylsulfonamido-3-[4-(4-N-ethyl-guanidino-4-oxo-butyloxy)-phenyl]-propionsäure;

h)(2S)-2-Butylsulfonamido-3-(4-5-guanidino-5-oxo-pentyloxy)-phenylf-propionsaure;

i) (2S)-2-(Campher-10-suifonamido)-3-[4-(5-guanidino-5-oxo-pentyloxy)-phenyl]-propionsäure;

j) (2S)-2-(Campher-10-sulfonamido)-3-[4-(3-(1 H-imidazol-2-ylcarbamoyl)-propoxy)-phenyl]-propion-

k) (2S)-2-(Campher-10-sulfonamido)-3-4-(3-(1 H-benzimidazol-2-ylcarbamoyl)-propoxy)-phenyl]-propionsāure;

sowie deren physiologisch unbedenklichen Salze.

4. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 sowie ihrer Salze, dadurch gekennzeichnet,

a) daß man eine Verbindung der Formel I aus einem ihrer funktionellen Derivate durch Behandeln mit einem solvolysierenden oder hydrogenolysierenden Mittel in Freiheit setzt,

b) daß man eine Verbindung der Formel II

$$R^4$$
 $O$ 
 $R^3$ 
 $NH_2$ 
 $II$ 

worin R<sup>1</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup>, X, Y und Z die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben, mit einer Verbindung der Formel III

R<sup>2</sup>-SO<sub>2</sub>-L III

worin

 $R^2$  die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung hat und L Cl, Br, I, OH oder eine reaktionsfähig veresterte OH-Gruppe bedeutet,

umsetzt,

oder

c) daß man einen Ester der Formel I verseift,

oder

d) daß man einen Rest R<sup>1</sup> und/oder R<sup>3</sup> in einen anderen Rest R<sup>1</sup> und/oder R<sup>3</sup> umwandelt,

e) daß man eine basische oder saure Verbindung der Formel I durch Behandeln mit einer Säure oder Base in eines ihrer Salze überführt.

5. Verfahren zur Herstellung einer pharmazeutischen Zubereitung, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel I nach Anspruch 1 und/oder eines ihrer physiologischen unbedenklichen Salze 60 zusammen mit mindestens einem festen, flüssigen oder halbflüssigen Träger- oder Hilfsstoff in eine geeignete Dosierungsform bringt.

6. Pharmazeutische Zubereitung, gekennzeichnet durch einen Gehalt an mindestens einer Verbindung der Formel I nach Anspruch 1 und/oder einem ihrer physiologisch unbedenklichen Salze.

7. Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 und ihre physiologisch unbedenklichen Salze als GPIIb/IIIa- 65 Antagonisten zur Bekämpfung von Thrombosen, Herzinfarkt, koronaren Herzerkrankungen und Arteriosklerose.

8. Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 und ihre physiologisch unbedenklichen Salze als a-Integrin-

inhibitoren zur Bekämpfung von pathologisch angiogenen Erkrankungen, Thrombosen, Herzinfarkt koronaren Herzerkrankungen, Arteriosklerose, Tumoren, Osteoporose, Entzündungen und Infektionen.

9. Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 und ihre physiologisch unbedenklichen Salze, worin R² die Bedeutung Campher-10-yl hat, als A<sub>ν</sub>-Integrininhibitoren zur Bekämpfung von pathologisch angiogenen Erkrankungen, Thrombosen, Herzinfarkt, koronaren Herzerkrankungen, Arteriosklerose, Tumoren, Osteoporose, Entzündungen und Infektionen.

10. Verwendung von Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 und/oder ihre physiologisch unbedenklichen Salze zur Herstellung eines Arzneimittels.

11. Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 und/oder ihrer physiologisch unbedenklichen Salze zur Herstellung eines Arzneimittels zur Verwendung als α<sub>ν</sub>-Integrin-Inhibitor.